This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2001 年3 月8 日 (08.03.2001)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 01/16147 A1

(51) 国際特許分類?: C07H 17/02, C07D 231/20, A61K 31/7056, A61P 3/04, 3/10

(21) 国際出願番号:

PCT/JP00/05678

(22) 国際出願日:

2000年8月24日(24.08.2000)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ: 特願平11/246800 1999年8月31日(31.08.1999) JP

- (71) 出願人 /米国を除く全ての指定国について/: キッセイ薬品工業株式会社 (KISSEI PHARMACEUTICAL CO., LTD.) [JP/JP]; 〒399-8710 長野県松本市芳野19番48号 Nagano (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 藤倉秀紀 (FU-JIKURA, Hideki) [JP/JP]; 〒390-0851 長野県松本市 大字島内4152-1 モダンティパレス望月101 Nagano (JP). 西村俊洋 (NISHIMURA, Toshihiro) [JP/JP]; 〒 399-8304 長野県南安曇郡穂高町大字柏原4511 Nagano (JP). 勝野健次 (KATSUNO, Kenji) [JP/JP]; 〒399-0601 長野県上伊那郡辰野町大字小野272-1 Nagano (JP). 平 栃正博 (HTRATOCHI, Masahiro) [JP/JP]; 〒399-6101

長野県木曽郡日義村5029 Nagano (JP). 伊與部亮 (IY-OBE, Akira) [JP/JP]; 〒399-8302 長野県南安量郡穂高町大字北穂高449-2 Nagano (JP). 藤岡 稔 (FUJIOKA, Minoru) [JP/JP]; 〒394-0044 長野県岡谷市湊1-6-25 Nagano (JP). 伊佐治正幸 (ISAJI, Masayuki) [JP/JP]; 〒399-0704 長野県塩尻市広丘郷原1763-189 Nagano (JP).

- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, Fl, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

-- 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: GLUCOPYRANOSYLOXYPYRAZOLE DERIVATIVES, MEDICINAL COMPOSITIONS CONTAINING THE SAME AND INTERMEDIATES IN THE PRODUCTION THEREOF

(54) 発明の名称: グルコピラノシルオキシピラソール誘導体、それを含有する医薬組成物およびその製造中間体

1/16147 A1

(57) Abstract: Glucopyranosyloxypyrazole derivatives represented by general formula (I), which have an effect of inhibiting human SGLT2 activity and are useful as preventives or remedies for diabetes, complication of diabetes or obesity, or pharmacologically acceptable salts thereof. In said formula, R¹ represents

hydrogen or lower alkyl; one of Q¹ and T¹ represents a group of formula (A), while the other represents lower alkyl or halogenated lower alkyl; and R² represents hydrogen, lower alkyl, lower alkoxy, lower alkylthio, halogenated lower alkyl or halogeno.

(57) 要約:

本発明は、ヒトSGLT2活性阻害作用を有し、糖尿病、糖尿病性合併症又は肥満症の予防又は治療剤として有用な、一般式

$$R^{2} \xrightarrow{Q^{1}} N \qquad (1)$$

5

(式中の R^1 は水素原子または低級アルキル基であり、 Q^1 および T^1 はどちらか一方が式

で表される基であり、他方が低級アルキル基またはハロ低級アルキル基であり、R²は水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、ハロ低級アルキル基またはハロゲン原子である)で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、それを含有する医薬組成物およびその製造中間体に関するものである。

明細書

グルコピラノシルオキシピラゾール誘導体、それを含有する医薬組成物 およびその製造中間体

5

[技術分野]

本発明は、医薬品として有用なグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、それを含有する医薬組成物およびその製造中間体に関するものである。

10

25

(背景技術)

糖尿病は食生活の変化や運動不足を背景とした生活習慣病の一つである。それ故、糖尿病患者には食事療法や運動療法が実施されているが、充分なコントロールや継続的実施が困難な場合、薬物療法が併用されている。現在、糖尿病治療剤としては、ビグアナイド薬、スルホニルウレア薬やインスリン抵抗性改善薬などが使用されている。しかしながら、ビグアナイド薬には乳酸アシドーシス、スルホニルウレア薬には低血糖、インスリン抵抗性改善薬には浮腫などの副作用が認められることがある上、肥満化を促進させることが懸念されている。そのため、このような問題を解消すべく新しい作用機序による糖尿病治療の開発が嘱望されている。

近年、腎臓において過剰な糖の再吸収を阻害することで尿糖の排泄を促進させて血糖値を低下させる、新しいタイプの糖尿病治療薬の研究開発が推進されている(J. Clin. Invest., Vol. 79, pp. 1510-1515(1987))。また、腎臓の近位尿細管のS1領域にSGLT2(ナトリウム依存性グルコース輸送体2)が存在し、このSGLT2が糸球体ろ過された糖の再吸収に主として関与していることが報告されている(J. Clin. Invest., Vol. 93, pp. 397-404(1994))。それ故、ヒトSGLT2を阻害することにより腎臓での過剰な糖の再吸収を抑制し、尿

2

から過剰な糖を排泄させて血糖値を正常化することができる。従って、強力な ヒトSGLT2活性阻害作用を有し、新しい作用機序による糖尿病治療薬の早 期開発が待望される。しかも、このような尿糖排泄促進剤は過剰な血糖を尿か ら排泄するため、体内での糖の蓄積が減少することから、肥満化の防止効果も 期待できる。

ピラゾール骨格を有する化合物として、WAY-123783が正常マウスにおいて尿糖排泄量を増加させたことが記載されているが、ヒトにおける作用効果については何ら記載されていない(J. Med. Chem. Vol. 39, pp. 3920-3928 (1996))。

10

20

[発明の開示]

本発明は、一般式

$$R^2$$

$$Q^1$$

$$N$$

$$R^1$$
(I)

(式中の R^1 は水素原子または低級アルキル基であり、 Q^1 および T^1 はどちらか 15 一方が式

で表される基であり、他方が低級アルキル基またはハロ低級アルキル基であり、R²は水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、ハロ低級アルキル基またはハロゲン原子である)で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩に関するものである。

3

また、本発明は、一般式

$$R^2$$

$$Q^1$$

$$N$$

$$R^1$$
(I)

(式中の R^1 は水素原子または低級アルキル基であり、 Q^1 および T^1 はどちらか 一方が式

5

10

で表される基であり、他方が低級アルキル基またはハロ低級アルキル基であり、R²は水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、ハロ低級アルキル基またはハロゲン原子である)で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩を有効成分として含有する医薬組成物に関するものである。

更には、本発明は、一般式

$$R^2$$

$$Q^2$$

$$N$$

$$R^1$$
(VII)

 (式中のR¹は水素原子または低級アルキル基であり、Q²およびT²はどちらか 一方が2,3,4,6ーテトラー〇ーアセチルーβーDーグルコピラノシルオ キシ基であり、他方が低級アルキル基またはハロ低級アルキル基であり、R²は 水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、ハロ低 級アルキル基またはハロゲン原子である)で表されるグルコピラノシルオキシ ピラゾール誘導体またはその塩、及び一般式

(式中の $R^{2'}$ は低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、ハロ低級アルキル基またはハロゲン原子であり、 $R^{3'}$ は低級アルキル基である)

$$R^{2^{1}}$$
 NH (Va)

5 で表されるベンジルピラゾール誘導体またはその塩に関するものである。

[発明を実施するための最良の形態]

本発明者らは、ヒトSGLT2活性阻害作用を有する化合物を見出すべく鋭意検討した結果、前記一般式(I)で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体が、下記の如く優れたヒトSGLT2阻害活性を示すという知見を得、本発明を成すに至った。

即ち、本発明は、一般式

(式中の R^1 は水素原子または低級アルキル基であり、 Q^1 および T^1 はどちらか 15 一方が式

で表される基であり、他方が低級アルキル基またはハロ低級アルキル基であり、 R^2 は水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、ハロ低級アルキル基またはハロゲン原子である)で表されるグルコピラノシルオ

キシピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、それを含有する医薬組成物およびその製造中間体に関するものである。

前記一般式(I)で表される化合物において、低級アルキル基とは、メチル基、 エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、イソブチル基、sec-プチル基、tert-ブチル基、ペンチル基、イソペンチル基、ネオペンチル 基、tertーペンチル基、ヘキシル基等の炭素数1~6の直鎖状または枝分 かれ状のアルキル基をいう。低級アルコキシ基とは、メトキシ基、エトキシ基、 プロポキシ基、イソプロポキシ基、ブトキシ基、イソブトキシ基、sec-ブ トキシ基、tert-ブトキシ基、ペンチルオキシ基、イソペンチルオキシ基、 ネオペンチルオキシ基、tertーペンチルオキシ基、ヘキシルオキシ基等の 10 炭素数1~6の直鎖状または枝分かれ状のアルコキシ基をいう。低級アルキル チオ基とは、メチルチオ基、エチルチオ基、プロピルチオ基、イソプロピルチ オ基、プチルチオ基、イソプチルチオ基、sec-ブチルチオ基、tert-プチルチオ基、ペンチルチオ基、イソペンチルチオ基、ネオペンチルチオ基、 tertーペンチルチオ基、ヘキシルチオ基等の炭素数1~6の直鎖状または 15 枝分かれ状のアルキルチオ基をいう。ハロゲン原子とはフッ素原子、塩素原子、 臭素原子またはヨウ素原子をいう。ハロ低級アルキル基とは、異種または同種 の1~3個の上記ハロゲン原子で置換された上記低級アルキル基をいう。

置換基R¹においては、好ましくは水素原子又は炭素数1~3の直鎖状または を分かれ状のアルキル基であり、更に好ましくは水素原子、エチル基、プロピル基又はイソプロピル基である。置換基R²においては、好ましくは炭素数1~ 4の直鎖状または枝分かれ状のアルキル基、炭素数1~3の直鎖状または枝分かれ状のアルコキシ基又は炭素数1~3の直鎖状または枝分かれ状のアルキルチオ基であり、更に好ましくはエチル基、エトキシ基、イソプロポキシ基又はメチルチオ基である。置換基Q¹及びT¹においては、好ましくはどちらか一方が炭素数1~3の直鎖状または枝分かれ状のアルキル基であり、更に好ましくはどちらか一方が炭素数1~3の直鎖状または枝分かれ状のアルキル基であり、更に好ましくはどちらか一方がメチル基である。

前記一般式 (I) で表される本発明の化合物は、例えば、以下の方法に従い製

6

造することができる。

(式中のXおよびYはハロゲン原子、メシルオキシ基、トシルオキシ基等の脱離基であり、 R^3 は低級アルキル基又はハロ低級アルキル基であり、 R^4 はメチル基またはエチル基であり、 R^5 は低級アルキル基であり、 Q^2 および T^2 はどちらか一方が2, 3, 4, 6-テトラーO-アセチル-B-D-グルコピラノシルオキシ基であり、他方が低級アルキル基またはハロ低級アルキル基であり、 R^1 、 R^2 、 Q^1 および T^1 -は前記と同じ意味をもつ)

工程1

10 前記一般式 (II) で表されるベンジル化合物を前記一般式 (III) で表されるケト酢酸エステルと、不活性溶媒中、水素化ナトリウム、tertープトキシカリウムなどの塩基の存在下に縮合させることにより前記一般式 (IV) で表される化合物を製造することができる。反応に用いられる不活性溶媒としては、例えば、1,2ージメトキシエタン、テトラヒドロフラン、N,Nージメチルホルムアミド、それらの混合溶媒などを挙げることができる。反応温度は通常室温~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常1時間~1日間である。

工程2

前記一般式 (IV) で表される化合物をヒドラジン又はその一水和物と不活性溶媒中で縮合させることにより前記一般式 (V) で表されるピラゾロン誘導体を製造することができる。反応に用いられる不活性溶媒としては、例えば、トルエン、テトラヒドロフラン、クロロホルム、それらの混合溶媒などを挙げることができる。反応温度は通常室温~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常1時間~1日間である。尚、得られた前記一般式 (V) で表されるピラゾロン誘導体は常法に従いその塩に変換した後、工程3において使用することもできる。

10 工程3

- (1) 前記一般式 (V) で表されるピラゾロン誘導体においてR³が低級アルキ ル基である場合、相当する前記一般式(V)で表されるピラゾロン誘導体をア セトプロモーα-D-グルコースを用いて、不活性溶媒中、炭酸銀などの塩基 の存在下に配糖化させ、必要に応じて前記一般式(VI)で表されるアルキル 化剤を用いて、不活性溶媒中、炭酸カリウムなどの塩基の存在下にN-アルキ 15 ル化させることにより相当する前記一般式(VII)で表される化合物を製造 することができる。配糖化反応に用いられる溶媒としては、例えば、テトラヒ ドロフランなどを挙げることができ、反応温度は通常室温~還流温度であり、 反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常1時 間~1日間である。Nーアルキル化反応に用いられる溶媒としては、例えば、 20 アセトニトリル、N、Nージメチルホルムアミド、テトラヒドロフラン、それ らの混合溶媒などを挙げることができ、反応温度は通常室温~還流温度であり、 反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常1時 間~1日間である。
- 25 (2) 前記一般式 (V) で表されるピラゾロン誘導体において R³ がハロ低級アルキル基である場合、相当する前記一般式 (V) で表されるピラゾロン誘導体をアセトプロモーαーDーグルコースを用いて、不活性溶媒中、炭酸カリウムなどの塩基の存在下に配糖化させ、必要に応じて前記一般式 (VI) で表され

るアルキル化剤を用いて、不活性溶媒中、炭酸カリウムなどの塩基の存在下に N-アルキル化させることにより相当する前記一般式 (VII) で表される化 合物を製造することができる。配糖化反応に用いられる溶媒としては、例えば、アセトニトリル、テトラヒドロフランなどを挙げることができ、反応温度は通 常室温~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度など により異なるが、通常1時間~1日間である。N-アルキル化反応に用いられる溶媒としては、例えば、アセトニトリル、N, N-ジメチルホルムアミド、テトラヒドロフラン、それらの混合溶媒などを挙げることができ、反応温度は 通常室温~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常1時間~1日間である。

尚、得られた前記一般式(VII)で表される化合物は常法に従いその塩に変換した後、工程4において使用することもできる。

工程4

10

前記一般式 (VII) で表される化合物をアルカリ加水分解させることにより本発明の化合物 (I) を製造することができる。反応に用いられる溶媒としては、例えば、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、水、それらの混合溶媒などを挙げることができ、塩基としては、例えば、水酸化ナトリウム、ナトリウムエトキンドなどを挙げることができる。反応温度は通常 ○ ℃~室温であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、20 通常 30分間~6時間である。

前記一般式(I)で表される本発明の化合物の内、置換基R¹が低級アルキル 基である化合物は、以下の方法に従い製造することもできる。

$$R^2$$
 T^1 R^5 — X (VI) Q^1 N R^5 (Ia) (Ib)

10

15

(式中の Q^1 、 R^2 、 R^5 、 T^1 およびXは前記と同じ意味をもつ) 工程 5

前記一般式(Ia)で表される本発明の化合物を前記一般式(VI)で表されるN-アルキル化剤を用いて、不活性溶媒中、炭酸カリウム、炭酸セシウムなどの塩基の存在下、必要に応じ触媒量のヨウ化ナトリウムの存在下にN-アルキル化させることにより本発明の前記一般式(Ib)で表される化合物を製造することができる。反応に用いられる不活性溶媒としては、例えば、N,Nージメチルホルムアミド、ジメトキシエタン、ジメチルスルホキシド、テトラヒドロフラン、エタノール、それらの混合溶媒などを挙げることができる。反応温度は通常室温~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常10分~1日間である。

前記製造方法において用いられる前記一般式(VII)で表される化合物およびその塩は、本発明の前記一般式(I)で表される化合物の製造中間体として有用な化合物である。前記一般式(VII)で表される化合物においては、本発明の前記一般式(I)で表される化合物と同様、置換基 Q^2 及び T^2 のどちらか一方が炭素数 $1\sim3$ の直鎖状または枝分かれ状のアルキル基である化合物が好ましく、どちらか一方がメチル基である化合物が更に好ましい。

また、前記一般式 (V) で表される化合物には、以下に示す3種類の互変異性体が存在し、反応条件の相違により状態が変化する。

(式中の R^2 および R^3 は前記と同じ意味をもつ)

前記一般式(V)で表される化合物およびその塩は、本発明の前記一般式(I)の化合物の製造中間体として有用な化合物である。前記一般式(V)で表される化合物においては、本発明の前記一般式(I)で表される化合物と同様、置換基 R^3 が炭素数 $1\sim3$ の直鎖状または枝分かれ状のアルキル基である化合物が好ましく、メチル基である化合物が更に好ましい。

前記製造方法において得られる本発明の前記一般式(I)で表される化合物は、慣用の分離手段である分別再結晶法、クロマトグラフィーを用いた精製法、溶媒抽出法等により単離精製することができる。

本発明の前記一般式(I)で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体は、常法により、その薬理学的に許容される塩とすることができる。このような塩としては、塩酸、臭化水素酸、ヨウ化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸などの鉱酸との酸付加塩、ギ酸、酢酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、pートルエンスルホン酸、プロピオン酸、クエン酸、コハク酸、酒石酸、フマル酸、酪酸、シュウ酸、マロン酸、マレイン酸、乳酸、リンゴ酸、炭酸、グルタミン酸、アスパラギン酸等の有機酸との酸付加塩、ナトリウム塩、カリウム塩等の無機塩基との塩を挙げることができる。

本発明の前記一般式 (I) で表される化合物には、水やエタノール等の医薬品として許容される溶媒との溶媒和物も含まれる。

20 本発明の前記一般式(I)で表される化合物は、優れたヒトSGLT2活性 阻害作用を有しており、糖尿病、糖尿病性合併症、肥満症などの予防または治療剤として非常に有用である。例えば、下記のヒトSGLT2活性阻害作用測定試験において、本発明の化合物は強力なヒトSGLT2活性阻害作用を発揮した。一方、WAY-123783はヒトSGLT2活性阻害作用が極めて弱く、ヒトSGLT2活性阻害剤として満足な効果は期待できるものではない。

本発明の医薬品組成物を実際の治療に用いる場合、用法に応じ種々の剤型の ものが使用される。このような剤型としては例えば、散剤、顆粒剤、細粒剤、 ドライシロップ剤、錠剤、カプセル剤、注射剤、液剤、軟膏剤、坐剤、貼付剤 などを挙げることができ、経口または非経口的に投与される。

これらの医薬品組成物は、その剤型に応じ調剤学上使用される手法により適当な賦形剤、崩壊剤、結合剤、滑沢剤、希釈剤、緩衝剤、等張化剤、防腐剤、湿潤剤、乳化剤、分散剤、安定化剤、溶解補助剤などの医薬品添加物と適宜混合または希釈・溶解し、常法に従い調剤することにより製造することができる。本発明の医薬品組成物を実際の治療に用いる場合、その有効成分である前記一般式(I)で表される化合物またはその薬理学的に許容される塩の投与量は患者の年齢、性別、体重、疾患および治療の程度等により適宜決定されるが、経口投与の場合成人1日当たり概ね0.1~1000mgの範囲で、非経口投与の場合は、成人1日当たり概ね0.01~300mgの範囲で、一回または数回に分けて適宜投与することができる。

[実施例]

本発明の内容を以下の参考例、実施例および試験例でさらに詳細に説明する 5 が、本発明はその内容に限定されるものではない。

実施例1

1, 2-ジヒドロー4- [(4-イソプロポキシフェニル) メチル] -5-メチル-3H-ピラゾール-3-オン

4-イソプロポキシベンジルアルコール (0.34g)のテトラヒドロフラン (6ml)溶液にトリエチルアミン (0.28ml)およびメタンスルホニルクロリド (0.16ml)を加え、室温にて30分間撹拌し、不溶物をろ去した。得られたメタンスルホン酸4-イソプロポキシベンジルのテトラヒドロフラン溶液を水素化ナトリウム (60%,81mg)およびアセト酢酸メチル (0.20ml)の1,2-ジメトキシエタン (10ml)懸濁液に加え、80℃にて一晩撹拌した。反応混合物を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に注ぎ、ジエチルエーテルにて抽出した。有機層を飽和食塩水にて洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣をトルエン (5ml) に溶解

し、無水ヒドラジン (0. 19ml) を加え、80℃にて一晩撹拌した。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒:塩化メチレン/メタノール=10/1) にて精製することにより1, 2-ジヒドロー4-[(4-イソプロポキシフェニル) メチル] -5-メチル-3H-ピラゾ

5 ールー3ーオン(95mg)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (500MHz, DMSO-d₆) δ ppm:

1. 22 (6H, d, J=6.0Hz), 1. 99 (3H, s), 3. 45 (2H, s), 4. 40-4.60 (1H, m), 6. 65-6.80 (2H, m), 6. 95-7.10 (2H, m)

10 実施例2

4-イソプロポキシベンジルアルコールの代わりに4-プロピルベンジルアルコールを用いて、実施例1と同様の方法で標記化合物を合成した。

15 ¹H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ ppm: 0.75-0.95 (3H, m), 1.45-1.65 (2H, m), 1.99 (3H, s), 2.40-2.55 (2H, m), 3.32 (2H, s), 6.95-7.10 (4H, m)

実施例3

20 1, 2-ジヒドロー4- [(4-イソブチルフェニル) メチル] -5-メチルー 3H-ピラゾール-3-オン

4-イソプロポキシベンジルアルコールの代わりに4-イソブチルベンジルアルコールを用いて、実施例1と同様の方法で標記化合物を合成した。 1 H-NMR(50 1 0MH $_{2}$,DMSO-d $_{6}$) δ ppm:

25 0.83 (6H, d, J=6.6Hz), 1.70-1.85 (1H, m), 1.99 (3H, s), 2.30-2.45 (2H, m), 3.50 (2H, s), 6.90-7.10 (4H, m)

実施例4

1, 2-ジヒドロー5-メチルー4ー ((4-プロポキシフェニル) メチル) -3H-ピラゾールー3-オン

4-イソプロポキシベンジルアルコールの代わりに4-プロポキシベンジルアルコールを用いて、実施例1と同様の方法で標記化合物を合成した。

5 ¹H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ ppm: 0.95 (3H, t, J=7.4Hz), 1.60-1.75 (2H, m), 1.98 (3H, s), 3.46 (2H, s), 3.75-3.90 (2H, m), 6.70-6.85 (2H, m), 6.95-7.10 (2H, m)

実施例5

4-4ソプロポキシベンジルアルコールの代わりに4-xトキシベンジルアルコールを用いて、実施例1と同様の方法で標記化合物を合成した。 1 H-NMR(500MH $_{z}$,DMSO-d $_{6}$) δ ppm:

15 1. 20-1. 35 (3H, m), 1. 98 (3H, s), 3. 46 (2H, s), 3. 85-4. 05 (2H, m), 6. 70-6. 85 (2H, m), 6. 95-7. 10 (2H, m)

実施例6

20

25

1, 2-ジヒドロー5-メチルー4ー ((4-トリフルオロメチルフェニル) メ チル) -3H-ピラゾール-3-オン

4-4ソプロポキシベンジルアルコールの代わりに4-トリフルオロメチルベンジルアルコールを用いて、実施例 1 と同様の方法で標記化合物を合成した。 1 H-NMR(500MH $_{z}$,DMSO-d $_{6}$) δ ppm:

2.02 (3H, s), 3.64 (2H, s), 7.30-7.45 (2H, m), 7.55-7.70 (2H, m)

実施例7

4-[(4-tert-ブチルフェニル) メチル] -1, 2-ジヒドロ-5-メチルー<math>3H-ピラゾールー3-オン 4-4ソプロポキシベンジルアルコールの代わりに $4-t\ e\ r\ t-$ プチルベンジルアルコールを用いて、実施例1 と同様の方法で標記化合物を合成した。 1 H-NMR(500MH $_2$,DMSO-d $_6$) δ ppm:

1. 24 (9H, s), 2. 01 (3H, s), 3. 49 (2H, s), 7. 00-7. 15 (2H, m), 7. 15-7. 30 (2H, m)

実施例8

5

4-[(4-プトキシフェニル) メチル] -1, 2-ジヒドロ-5-メチル-3H-ピラゾール-3-オン

0. 91 (3H, t, J=7.4Hz), 1. 30-1. 50 (2H, m), 1. 55-1. 75 (2H, m), 1. 98 (3H, s), 3. 46 (2H, s), 3. 80-3. 95 (2H, m), 6. 70-6. 85 (2H, m), 6. 95-7. 10 (2H, m)

15

実施例9

1, 2-ジヒドロ-5-メチル-4- [(4-メチルチオフェニル) メチル] -3H-ピラゾール-3-オン

4-イソプロポキシベンジルアルコールの代わりに 4- (メチルチオ) ベン
20 ジルアルコールを用いて、実施例 1 と同様の方法で標記化合物を合成した。

¹H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ ppm:

1.99 (3H, s), 2.42 (3H, s), 3.50 (2H, s), 7.05-7.20 (4H, m)

実施例10

25 5-xチル-1, 2-ジヒドロ-4- [(4-メチルチオフェニル) メチル] - 3 H-ピラゾール-3-オン

4-イソプロポキシベンジルアルコールの代わりに4-メチルチオベンジル アルコール、アセト酢酸メチルの代わりに3-ケト吉草酸メチルを用いて、実 施例1と同様の方法で標記化合物を合成した。

 $^{1}H-NMR$ (500MHz, DMSO-d₆) δ ppm:

1.02 (3H, t, J=7.6Hz), 2.39 (2H, q, J=7.6Hz), 2.42 (3H, s), 3.51 (2H, s), 7.05-7.20 (4H, m)

5

実施例11

1, 2-ジヒドロー4- ((4-イソプロピルフェニル) メチル) -5-メチル -3H-ピラゾール-3-オン

水素化ナトリウム (60%, 40mg) の1, 2ージメトキシエタン (1m1) 1) 懸濁液にアセト酢酸メチル (0.11ml)、4ーイソプロピルベンジルクロリド (0.17g) 及び触媒量のヨウ化ナトリウムを加え、80℃にて一晩撹拌した。反応混合物を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に注ぎ、ジエチルエーテルにて抽出した。有機層を飽和食塩水にて洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣をトルエン (1ml) に溶解し、無水ヒドラジン (0.094ml) を加え、80℃にて一晩撹拌した。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒:塩化メチレン/メタノール=10/1) にて精製することにより1,2ージヒドロー4ー [(4ーイソプロピルフェニル) メチル] ー5ーメチルー3Hーピラゾールー3ーオン (0.12g) を得た。

20 ¹H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ ppm: 1.16 (6H, d, J=6.9Hz), 2.01 (3H, s), 2.70-2.90 (1H, m), 3.49 (2H, s), 6.95-7.20 (4H, m)

実施例12

25 <u>4- [(4-エチルフェニル) メチル] -1, 2-ジヒドロ-5-メチル-3H</u> -ピラゾール-3-オン

4-イソプロピルベンジルクロリドの代わりに4-エチルベンジルクロリドを用いて、実施例11と同様の方法で標記化合物を合成した。

 1 H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ ppm: 1.13 (3H, t, J=7.6Hz), 2.00 (3H, s), 2.45-2.60 (2H, m), 3.49 (2H, s), 7.00-7.15 (4H, m)

5 実施例13

1, 2-ジヒドロー5-メチルー4- ((4-メチルフェニル) メチル)-3H ーピラゾールー3-オン

4-イソプロピルベンジルクロリドの代わりに4-メチルベンジルプロミドを用いて、実施例11と同様の方法で標記化合物を合成した。

10 ¹H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ ppm: 1.98 (3H, s), 2.23 (3H, s), 3.48 (2H, s), 6.95-7.10 (4H, m)

参考例1

<u>4ーベンジルー1, 2ージヒドロー5ートリフルオロメチルー3Hーピラゾー</u>

15 ルー3ーオン

アセト酢酸メチルの代わりにトリフルオロアセト酢酸エチル、4-イソプロ ピルベンジルクロリドの代わりにベンジルブロミドを用いて、実施例11と同 様の方法で標記化合物を合成した。

 $^{1}H-NMR$ (500MHz, DMSO-d₆) δ ppm:

20 3.73 (2H, s), 7.05-7.35 (5H, m), 12.50-13.10 (1H, brs)

実施例14

1, 2-ジヒドロー4-[(4-メトキシフェニル) メチル] - <math>5-メチル-3 Hーピラゾール-3-オン

25 4-イソプロピルベンジルクロリドの代わりに 4-メトキシベンジルブロミドを用いて、実施例 1 1 と同様の方法で標記化合物を合成した。

¹H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ ppm:

1.99 (3H, s), 3.47 (2H, s), 3.69 (3H, s), 6.75-6.85 (2H, m), 7.00-7.10 (2H,

m), 8.70-11.70 (2H, br)

参考例2

 4ーベンジルー1, 2ージヒドロー5ーメチルー3Hーピラゾールー3ーオン
 4ーイソプロピルベンジルクロリドの代わりにベンジルブロミドを用いて、 実施例11と同様の方法で標記化合物を合成した。
 ¹HーNMR (500MHz, DMSO-d₆) δ ppm:
 2.00 (3H, s), 3.54 (2H, s), 7.05-7.30 (5H, s)

10 実施例15

1, 2-ジヒドロー4ー〔(4-イソプロポキシフェニル)メチル〕-5-メ
チルー3H-ピラゾールー3ーオン (46mg)、アセトブロモーαーDーグル
コース (99mg) 及び4Aモレキュラシーブスのテトラヒドロフラン (3m
1) 懸濁液に炭酸銀 (66mg) を加え、反応容器を遮光し65℃にて一晩撹
拌した。反応混合物をアミノプロピルシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶
出溶媒:テトラヒドロフラン)にて精製した。さらに分取用薄層クロマトグラ
フィー (展開溶媒:酢酸エチル/ヘキサン=2/1)にて精製することにより
4-〔(4-イソプロポキシフェニル)メチル〕-5-メチルー3-(2, 3, 4, 6-テトラーO-アセチルーβ-D-グルコピラノシルオキシ)-1H-ピラゾール (42mg)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (500MHz, CDCl₃) δ ppm:

25 1. 25-1. 35 (6H, m), 1. 88 (3H, s), 2. 01 (3H, s), 2. 03 (3H, s), 2. 05 (3H, s), 2. 10 (3H, s), 3. 45-3. 65 (2H, m), 3. 80-3. 90 (1H, m), 4. 13 (1H, dd, J=2. 3, 12. 4Hz), 4. 31 (1H, dd, J=4. 0, 12. 4Hz), 4. 40-4. 55 (1H, m), 5. 15-5. 35 (3H, m), 5. 50-5. 60 (1H, m), 6. 70-6. 80 (2H, m), 6. 95-7. 05 (2H, m)

5 ール

1, 2-ジヒドロー4ー [(4-イソプロポキシフェニル) メチル] -5-メ チルー3H-ピラゾールー3-オンの代わりに1, 2-ジヒドロー5-メチル -4- [(4-プロピルフェニル) メチル] -3H-ピラゾールー3-オンを用 いて、実施例15と同様の方法で標記化合物を合成した。

10 ¹H-NMR (500MHz, CDCl₃) δ ppm: 0.91 (3H, t, J=7.3Hz), 1.50-1.65 (2H, m), 1.86 (3H, s), 2.01 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.05 (3H, s), 2.10 (3H, s), 2.45-2.55 (2H, m), 3.55 (1H, d, J=15.8Hz), 3.63 (1H, d, J=15.8Hz), 3.80-3.90 (1H, m), 4.13 (1H, dd, J=2.3, 12.4Hz), 4.30 (1H, dd, J=3.9, 12.4Hz), 5.15-5.35 (3H, m), 5.50-5.60 (1H, m), 7.00-7.20 (4H, m)

実施例17

4-[(4-4)] チルフェニル) メチル] -5-メチル-3-(2, 3, 4, 6-テトラーO-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ) -1 H-ピラ

20 · <u>ゾー</u>ル

25 ¹H-NMR (500MHz, CDCl₃) δ ppm: 0.87 (6H, d, J=6.6Hz), 1.70-1.85 (1H, m), 1.87 (3H, s), 2.01 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.06 (3H, s), 2.10 (3H, s), 2.40 (2H, d, J=7.2Hz), 3.56 (1H, d, J=15.8Hz), 3.63 (1H, d, J=15.8Hz), 3.80-3.90 (1H, m), 4.14 (1H, dd, J=2.3, 12. 4Hz), 4. 31 (1H, dd, J=4.0, 12. 4Hz), 5. 15-5. 35 (3H, m), 5. 50-5. 60 (1H, m), 6. 95-7. 10 (4H, m)

実施例18

- 1, 2-ジェドロー4- ((4-イソプロポキシフェニル) メチル] -5-メ チル-3H-ピラゾール-3-オンの代わりに1, 2-ジェドロー5-メチル 10 -4- ((4-プロポキシフェニル) メチル) -3H-ピラゾール-3-オンを 用いて、実施例15と同様の方法で標記化合物を合成した。

 $^{1}H-NMR$ (500MHz, CDCl₃) δ ppm:

(3H, s), 2.06 (3H, s), 2.10 (3H, s), 3.53 (1H, d, J=15.7Hz), 3.59 (1H, d, J=15.7Hz), 3.80-3.95 (3H, m), 4.14 (1H, dd, J=2.3, 12.4Hz), 4.31 (1H, dd, J=4.0, 12.4Hz), 5.15-5.35 (3H, m), 5.50-5.60 (1H, m), 6.70-6.80 (2H, m), 6.95-7.10 (2H, m)

1.01 (3H, t, J=7.4Hz), 1.70-1.85 (2H, m), 1.89 (3H, s), 2.01 (3H, s), 2.03

実施例19

- - 1,2-ジヒドロー4ー [(4ーイソプロポキシフェニル) メチル] -5ーメ チルー3H-ピラゾールー3ーオンの代わりに4ー [(4ーエトキシフェニル)
- 25 メチル] -1, 2-ジヒドロ-5-メチル-3H-ピラゾール-3-オンを用いて、実施例15と同様の方法で標記化合物を合成した。

 $^{1}H-NMR$ (500MHz, CDCl₃) δ ppm:

1.38 (3H, t, J=7.0Hz), 1.89 (3H, s), 2.01 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.06 (3H,

٠.

s), 2. 10 (3H, s), 3. 53 (1H, d, J=15. 8Hz), 3. 59 (1H, d, J=15. 8Hz), 3. 80-3. 90 (1H, m), 3. 98 (2H, q, J=7. 0Hz), 4. 13 (1H, dd, J=2. 3, 12. 4Hz), 4. 31 (1H, dd, J=4. 0, 12. 4), 5. 15-5. 30 (3H, m), 5. 50-5. 60 (1H, m), 6. 70-6. 80 (2H, m), 6. 95-7. 10 (2H, m)

5

実施例20

 $5-x+n-3-(2, 3, 4, 6-r+j-O-r+n-\beta-D-f)$ -1 -1 -1 -1

- 10 1, 2-ジヒドロー4-[(4-イソプロポキシフェニル) メチル] -5-メチル チルー3H-ピラゾールー3-オンの代わりに1, 2-ジヒドロー5-メチル -4- [(4-トリフルオロメチルフェニル) メチル] -3H-ピラゾールー3-オンを用いて、実施例15と同様の方法で標記化合物を合成した。 1 H-NMR (500MHz, CDC 1_{3}) δ ppm:
- 1.85 (3H, s), 2.01 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.06 (3H, s), 2.14 (3H, s), 3.65 (1H, d, J=15.9Hz), 3.71 (1H, d, J=15.9Hz), 3.80-3.90 (1H, m), 4.14 (1H, dd, J=2.4, 12.4Hz), 4.31 (1H, dd, J=4.0, 12.4Hz), 5.15-5.40 (3H, m), 5.55-5.65 (1H, m), 7.20-7.30 (2H, m), 7.45-7.55 (2H, m)

20 実施例21

4-[(4-t e r t - ブチルフェニル) メチル] - 5-メチル-3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ) <math>-1H-ピラゾール

1,2ージヒドロー4ー [(4ーイソプロポキシフェニル) メチル] ー5ーメ
 25 チルー3Hーピラゾールー3ーオンの代わりに4ー [(4ーtertーブチルフェニル) メチル] ー1,2ージヒドロー5ーメチルー3Hーピラゾールー3ーオンを用いて、実施例15と同様の方法で標記化合物を合成した。
 ¹H-NMR (500MHz,CDCl₃) δ ppm:

1. 27 (9H, s), 1. 84 (3H, s), 2. 01 (3H, s), 2. 03 (3H, s), 2. 06 (3H, s), 2. 14 (3H, s), 3. 56 (1H, d, J=15. 8Hz), 3. 64 (1H, d, J=15. 8Hz), 3. 80-3. 90 (1H, m), 4. 13 (1H, dd, J=2. 3, 12. 4Hz), 4. 31 (1H, dd, J=4. 0, 12. 4Hz), 5. 15-5. 30 (3H, m), 5. 50-5. 60 (1H, m), 7. 00-7. 10 (2H, m), 7. 20-7. 30 (2H, m)

5

実施例22

- 1, 2-ジヒドロー4- [(4-イソプロポキシフェニル) メチル] -5-メ チルー3H-ピラゾールー3ーオンの代わりに4- [(4-ブトキシフェニル) メチル] -1, 2-ジヒドロー5-メチルー3H-ピラゾールー3-オンを用 いて、実施例15と同様の方法で標記化合物を合成した。 ¹H-NMR (500MHz, CDC1₃) δ ppm:
- 15 0.96 (3H, t, J=7.4Hz), 1.40-1.55 (2H, m), 1.65-1.80 (2H, m), 1.88 (3H, s), 2.01 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.06 (3H, s), 2.10 (3H, s), 3.52 (1H, d, J=15.8Hz), 3.59 (1H, d, J=15.8Hz), 3.80-3.90 (1H, m), 3.91 (2H, t, J=6.5Hz), 4,13 (1H, dd, J=2.3, 12.4Hz), 4.31 (1H, dd, J=4.0, 12.4Hz), 5.15-5.30 (3H, m), 5.50-5.60 (1H, m), 6.70-6.80 (2H, m), 6.95-7.10 (2H, m)

20

実施例23

25 1, 2-ジヒドロー4- [(4-イソプロポキシフェニル) メチル] -5-メ チル-3H-ピラゾール-3-オンの代わりに1, 2-ジヒドロ-5-メチル -4- [(4-メチルチオフェニル) メチル] -3H-ピラゾール-3-オンを 用いて、実施例15と同様の方法で標記化合物を合成した。 1 H-NMR (500MHz, CDCl₃) δ ppm:

1.88 (3H, s), 2.01 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.07 (3H, s), 2.12 (3H, s), 2.44 (3H, s), 3.50-3.65 (2H, m), 3.80-3.90 (1H, m), 4.13 (1H, dd, J=2.4, 12.4Hz), 4.31 (1H, dd, J=4.1, 12.4Hz), 5.15-5.30 (3H, m), 5.55-5.65 (1H, m), 7.00-7.10 (2H, m), 7.10-7.20 (2H, m), 8.65-8.85 (1H, brs)

実施例24

10 ゾール

5

1, 2-ジヒドロー4- ((4-イソプロポキシフェニル) メチル) -5-メチル-3H-ピラゾール-3-オンの代わりに5-エチル-1, 2-ジヒドロー4- ((4-メチルチオフェニル) メチル) -3H-ピラゾール-3-オンを用いて、実施例15と同様の方法で標記化合物を合成した。

15 $^{1}H-NMR$ (500MHz, CDCl₃) δ ppm:

1. 13 (3H, t, J=7.6Hz), 1. 88 (3H, s), 2. 01 (3H, s), 2. 03 (3H, s), 2. 06 (3H, s), 2. 44 (3H, s), 2. 45-2. 55 (2H, m), 3. 50-3. 70 (2H, m), 3. 80-3. 90 (1H, m), 4. 05-4. 20 (1H, m), 4. 31 (1H, dd, J=4.0, 12.4Hz), 5. 15-5. 35 (3H, m), 5. 55-5. 65 (1H, m), 7. 00-7. 10 (2H, m), 7. 10-7. 20 (2H, m), 8. 80-9. 20 (1H, brs)

実施例25

4-[(4-7)] (2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ) -1 H-ピラ

25 ゾール

20

1,2-ジヒドロー4ー [(4-イソプロポキシフェニル) メチル] -5-メ チルー3H-ピラゾールー3-オンの代わりに1,2-ジヒドロー4ー [(4-イソプロピルフェニル) メチル] -5-メチルー3H-ピラゾールー3-オン を用いて、実施例 1 5 と同様の方法で標記化合物を合成した。

¹H-NMR (5 0 0 MH z, CDCl₃) δ ppm:

1.20 (6H, d, J=6.9Hz), 1.85 (3H, s), 2.01 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.06 (3H, s), 2.13 (3H, s), 2.75-2.90 (1H, m), 3.56 (1H, d, J=15.8Hz), 3.63 (1H, d, J=15.8Hz), 3.80-3.90 (1H, m), 4.05-4.20 (1H, m), 4.31 (1H, dd, J=4.0, 12.4Hz), 5.15-5.35 (3H, m), 5.50-5.60 (1H, m), 7.00-7.15 (4H, m), 8.70-9.30

実施例26

(1H, brs)

- 1, $2-ジヒドロ-4-\left[(4-メチルチオフェニル)$ メチル $\right]-5-トリフ$ ルオロメチル-3H-ピラゾール-3-オン (2.0g)のアセトニトリル (100ml) 溶液にアセトプロモー α -Dーグルコース (3.1g) および炭酸カリウム (1.1g) を加え、室温にて一晩撹拌した。反応混合物に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:ヘキサン/酢酸エチル20 =1/1)で精製することにより $4-\left[(4-メチルチオフェニル) メチル\right]-3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル-<math>\beta$ -D-グルコピラノシルオキシ)-5-トリフルオロメチル-1H-ピラゾール (2.0g)を得た。 1 H-NMR (500MHz, CDC 1_3) δ ppm:
- 1.91 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.04 (3H, s), 2.09 (3H, s), 2.45 (3H, s), 3.73

 25 (2H, s), 3.75-3.90 (1H, m), 4.15-4.35 (2H, m), 5.15-5.65 (4H, m), 7.00-7.20 (4H, m)

実施例27

4-ベンジル-3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グル コピラノシルオキシ) -5-トリフルオロメチル-1H-ピラゾール

1, 2ージヒドロー4ー [(4ーメチルチオフェニル) メチル] ー5ートリフルオロメチルー3Hーピラゾールー3ーオンの代わりに4ーベンジルー1, 2ージヒドロー5ートリフルオロメチルー3Hーピラゾールー3ーオンを用いて、実施例26と同様の方法で標記化合物を合成した。

 1 H-NMR (500MHz, CDCl₃) δ ppm:

1.89 (3H, s), 2.02 (3H, s), 2.04 (3H, s), 2.08 (3H, s), 3.70-3.90 (3H, m), 4.15-4.30 (2H, m), 5.10-5.50 (4H, m), 7.10-7.30 (5H, m)

10

5

実施例28

- 1, 2-ジヒドロー4ー [(4-メチルチオフェニル) メチル] -5-トリフルオロメチル-3H-ピラゾール-3-オンの代わりに1, 2-ジヒドロー4ー [(4-メトキシフェニル) メチル] -5-トリフルオロメチル-3H-ピラゾール-3-オンを用いて、実施例2.6と同様の方法で標記化合物を合成した。

 ¹H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ ppm:
- 20 1.93 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.05 (3H, s), 2.09 (3H, s), 3.65-3.75 (2H, m), 3.77 (3H, s), 3.75-3.90 (1H, m), 4.15-4.35 (2H, m), 5.10-5.45 (4H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.00-7.15 (2H, m)

実施例29

- 25 4-[(4-メトキシフェニル) メチル] -5-メチル-3-(2, 3, 4, 6)-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ) <math>-1H-ピラゾ-ル
 - 1, 2ージヒドロー4ー [(4ーイソプロポキシフェニル) メチル] -5ーメ

チルー3Hーピラゾールー3ーオンの代わりに1,2ージヒドロー4ー [(4ーメトキシフェニル) メチル] ー5ーメチルー3Hーピラゾールー3ーオンを用いて、実施例15と同様の方法で標記化合物を合成した。

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ ppm:

5 1.89 (3H, s), 2.02 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.05 (3H, s), 2.10 (3H, s), 3.45-3.65 (2H, m), 3.76 (3H, s), 3.80-3.90 (1H, m), 4.11 (1H, dd, J=2.2, 12.4Hz), 4.30 (1H, dd, J=4.0, 12.4Hz), 5.15-5.35 (3H, m), 5.50-5.60 (1H, m), 6.70-6.85 (2H, m), 7.00-7.10 (2H, m)

10 実施例30

15

20

4-ベンジルー5-メチルー3- (2, 3, 4, 6-テトラー0-アセチルー $\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ)-1H-ピラゾール

1, 2-ジヒドロー4ー [(4-イソプロポキシフェニル) メチル] -5-メ チルー3H-ピラゾールー3-オンの代わりに4-ベンジルー1, 2-ジヒド ロー5-メチルー3H-ピラゾールー3-オンを用いて、実施例15と同様の 方法で標記化合物を合成した。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃) δ ppm:

1.86 (3H, s), 2.01 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.06 (3H, s), 2.11 (3H, s), 3.59 (1H, d, J=15.8Hz), 3.66 (1H, d, J=15.8Hz), 3.80-3.90 (1H, m), 4.11 (1H, dd, J=2.3, 12.4Hz), 4.30 (1H, dd, J=4.0, 12.4Hz), 5.15-5.30 (3H, m), 5.50-5.65 (1H, m), 7.05-7.30 (5H, m), 8.75-9.55 (1H, brs)

実施例31

 $4 - \{(4 - \lambda + + \nu) - 2\pi - \mu\} + (2, 3, 3)$ 25 $4, 6 - \pi + \nu + (2, 3) + (2, 3)$ ル

 $4-\{(4-)++シフェニル)$ メチル $\}-5-$ メチル-3-(2,3,4,6)6-テトラ-O-アセチル-8-D-グルコピラノシルオキシ $\}-1$ H-ピラ ゾール ($18 \,\mathrm{mg}$)、炭酸カリウム ($14 \,\mathrm{mg}$) およびョウ化メチル ($4.7 \,\mathrm{mg}$) のアセトニトリル ($2 \,\mathrm{ml}$) 懸濁液を $75 \,\mathrm{C}$ にて一晩撹拌した。反応混合物をセライトろ過し、ろ液の溶媒を減圧留去した。残渣を分取用薄層クロマトグラフィー (展開溶媒:ベンゼン/アセトン=2/1) にて精製することにより4-(4-3)トキシフェニル) メチル]-1, 5-ジメチル-3-(2,3,4,6-7)トラー〇ーアセチル $-\beta$ -Dーグルコピラノシルオキシ) ピラゾール ($4 \,\mathrm{mg}$) を得た。

 1 H-NMR (500MHz, CDCl₃) δ ppm:

1. 90 (3H, s), 2. 01 (3H, s), 2. 03 (3H, s), 2. 06 (3H, s), 2. 07 (3H, s),

10 3. 45-3. 60 (2H, m), 3. 60 (3H, s), 3. 76 (3H, s), 3. 80-3. 90 (1H, m), 4. 13 (1H, dd, J=2. 4, 12. 4Hz), 4. 29 (1H, dd, J=4. 1, 12. 4Hz), 5. 15-5. 30 (3H, m),

5. 50-5. 60 (1H, m), 6. 70-6. 80 (2H, m), 7. 00-7. 10 (2H, m)

実施例32

15 $1-\sqrt{3+\nu-4-(4-\sqrt{4-\sqrt{5+\nu+3+2}})} - 3-(2, 3, 4, 6-\frac{5-5-0-7}{2+\nu-3-2}) - 5-\frac{5-5-0}{2+\nu-3-2}$ $\frac{1-\sqrt{5+\nu-4-(4-\sqrt{4-\sqrt{5+\nu+3+2}})} - 3-(2, 3, 4, 4, 5)}{2-5-5-1}$

4- [(4-メチルチオフェニル) メチル] -3-(2, 3, 4, 6-テトラ

- -O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ) -5-トリフルオロメチ 20 ルー1H-ピラゾール (30mg)、炭酸カリウム (8.0mg) およびョウ化メチル (8.2mg) のテトラヒドロフラン (1ml) 懸濁液を 75℃にて一晩撹拌した。反応混合物をセライトろ過し、ろ液の溶媒を減圧留去した。残渣を分取用薄層クロマトグラフィー (展開溶媒:塩化メチレン/酢酸エチル=5/1)にて精製することにより1-メチル-4- [(4-メチルチオフェニル)
- - 1.89 (3H, s), 2.02 (3H, s), 2.04 (3H, s), 2.07 (3H, s), 2.44 (3H, s),

3.65-3.95 (6H, m), 4.14 (1H, dd, J=2.3, 12.4Hz), 4.29 (1H, dd, J=4.3, 12.4Hz), 5.15-5.35 (3H, m), 5.50-5.65 (1H, m), 7.00-7.20 (4H, m)

実施例33

ョウ化メチルの代わりにヨウ化エチルを用いて、実施例32と同様の方法で 標記化合物を合成した。

10 ¹H-NMR (5 0 0 MHz, CDC 1₃) δ ppm: 1.40 (3H, t, J=7.2Hz), 1.90 (3H, s), 2.02 (3H, s), 2.04 (3H, s), 2.06 (3H, s), 2.44 (3H, s), 3.72 (2H, s), 3.80-3.90 (1H, m), 4.05-4.20 (3H, m), 4.27 (1H, dd, J=4.5, 12.4Hz), 5.10-5.35 (3H, m), 5.55-5.65 (1H, m), 7.00-7.10 (2H, m), 7.10-7.20 (2H, m)

15

実施例34

20 ョウ化メチルの代わりにヨウ化プロピルを用いて、実施例32と同様の方法で標記化合物を合成した。

 $^{1}H-NMR$ (500MHz, CDCl₃) δ ppm:

O. 92 (3H, t, J=7.4Hz), 1.75-1.90 (2H, m), 1.89 (3H, s), 2.02 (3H, s), 2.04 (3H, s), 2.06 (3H, s), 2.44 (3H, s), 3.72 (2H, s), 3.80-3.90 (1H, m),

25 3.90-4.05 (2H, m), 4.12 (1H, dd, J=2.3, 12.4Hz), 4.27 (1H, dd, J=4.5, 12.4Hz), 5.10-5.35 (3H, m), 5.55-5.65 (1H, m), 7.00-7.10 (2H, m), 7.10-7.20 (2H, m)

 $3 - (\beta - D - 0 / \nu - 2 / \nu$

4-〔(4-イソプロポキシフェニル) メチル〕-5-メチル-3-(2,3,5
 4,6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-1H-ピラゾール(61mg)のエタノール(3ml)溶液に1N水酸化ナトリウム水溶液(0.53ml)を加え、室温にて2時間撹拌した。溶媒を減圧留去し、残渣をODS固相抽出法(洗浄溶媒:蒸留水,溶出溶媒:メタノール)により精製して3-(β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-〔(4-イソプロポキ

10 シフェニル)メチル〕 -5 - メチル-1 H - ピラゾール (39 m g) を得た。 1 H - NMR (500 MH z, CD $_{3}$ OD) δ ppm:

1. 26 (6H, d, J=5.9Hz), 2. 05 (3H, s), 3. 25-3. 45 (4H, m), 3. 55-3. 75 (3H, m), 3. 75-3. 90 (1H, m), 4. 45-4. 60 (1H, m), 5. 00-5. 10 (1H, m), 6. 70-6. 80 (2H, m), 7. 00-7. 15 (2H, m)

15

実施例36

3-(β-D-グルコピラノシルオキシ) -5-メチル-4-((4-プロピルフェニル) メチル] <math>-1H-ピラゾール

4-[(4-7)] ロポキシフェニル)メチル] -5-メチル-3-(2,3,20) 4, 6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ)-1 H-ピラゾールの代わりに5-メチル-4-[(4-)] ロピルフェニル)メチル] -3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ)-1 H-ピラゾールを用いて、実施例35と同様の方法で標記化合物を合成した。

25 ¹H-NMR (5 0 0 MH z, CD₃OD) δ ppm: 0.91 (3H, t, J=7.5Hz), 1.50-1.65 (2H, m), 2.05 (3H, s), 2.45-2.60 (2H, m), 3.25-3.45 (4H, m), 3.55-3.75 (3H, m), 3.83 (1H, d, J=11.9Hz), 5.00-5.10 (1H, m), 7.00-7.15 (4H, m)

5 4-((4-イソプロポキシフェニル) メチル]-5-メチル-3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ)-1 H-ピラゾールの代わりに4-((4-イソプチルフェニル) メチル]-5-メチル-3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ)-1 H-ピラゾールを用いて、実施例35 と同様の方法で標記化合物

10 を合成した。

 1 H-NMR (500MHz, CD₃OD) δ ppm:

0.87 (6H, d, J=6.6Hz), 1.70-1.90 (1H, m), 2.04 (3H, s), 2.41 (2H, d, J=7.1Hz), 3.25-3.45 (4H, m), 3.55-3.90 (4H, m), 5.00-5.10 (1H, m), 6.95-7.15 (4H, m)

15

実施例38

 $3 - (\beta - D - J') - 2J' - 2J$

25 ¹H-NMR (500MHz, CD₃OD) δ ppm: 1.02 (3H, t, J=7.4Hz), 1.65-1.80 (2H, m), 2.05 (3H, s), 3.25-3.45 (4H, m), 3.60-3.75 (3H, m), 3.80-3.90 (3H, m), 5.00-5.10 (1H, m), 6.70-6.85 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m)

5 4-〔(4-イソプロポキシフェニル) メチル〕-5-メチル-3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-1H-ピラゾールの代わりに4-〔(4-エトキシフェニル) メチル〕-5-メチル-3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-1H-ピラゾールを用いて、実施例35と同様の方法で標記化合物を

10 合成した。

¹H-NMR (500MHz, CD₃OD) δ ppm: 1.34 (3H, t, J=7.0Hz), 2.05 (3H, s), 3.25-3.45 (4H, m), 3.60-3.75 (3H, m),

3. 80-3. 90 (1H, m), 3. 97 (2H, q, J=7. 0Hz), 5. 00-5. 10 (1H, m), 6. 70-6. 85 (2H,

m), 7.05-7.15 (2H, m)

15

実施例40

4-〔(4-イソプロポキシフェニル) メチル〕-5-メチル-3-(2,3,20 4,6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-1H-ピラゾールの代わりに5-メチル-3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-〔(4-トリフルオロメチルフェニル)メチル〕-1H-ピラゾールを用いて、実施例35と同様の方法で標記化合物を合成した。

25 ¹H-NMR (500MHz, CD₃OD) δ ppm: 2.08 (3H, s), 3.20-3.40 (4H, m), 3.67 (1H, dd, J=5.0, 11.9Hz), 3.75-3.90 (3H, m), 5.00-5.10 (1H, m), 7.30-7.45 (2H, m), 7.45-7.60 (2H, m)

4 - (4 - t e r t - プチルフェニル) メチル] - 3 - (β - D - グルコピラ ノシルオキシ) - 5 - メチル - 1 H - ピラゾール

 $4 - [(4 - 1)^2 - 1]^2 + 2 - 1] + 2 -$

- 5 4,6-テトラーOーアセチルー β -Dーグルコピラノシルオキシ)-1Hーピラゾールの代わりに4-[(4-tert-ブチルフェニル)メチル]-5-メチル-3-(2,3,4,6-テトラーOーアセチルー β -Dーグルコピラノシルオキシ)-1Hーピラゾールを用いて、実施例35と同様の方法で標記化合物を合成した。
- 10 ¹H-NMR (5 0 0 MHz, CD₃OD) δ ppm: 1.28 (9H, s), 2.06 (3H, s), 3.25-3.45 (4H, m), 3.60-3.90 (4H, m), 5.00-5.10 (1H, m), 7.05-7.15 (2H, m), 7.20-7.30 (2H, m)

実施例42

 $4-\{(4-A)$ プロポキシフェニル)メチル $\}-5-$ メチル-3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ)-1H-ピラゾールの代わりに $4-\{(4-$ プトキシフェニル)メチル $\}-5-$ メチルー

20 3-(2, 3, 4, 6-テトラー〇-アセチルー β -D-グルコピラノシルオキシ) -1 H-ピラゾールを用いて、実施例 3 5 と同様の方法で標記化合物を合成した。

 $^{1}H-NMR$ (500MHz, CD₃OD) δ ppm:

0.97 (3H, t, J=7.4Hz), 1.40-1.55 (2H, m), 1.65-1.80 (2H, m), 2.05 (3H, s),

25 3.30-3.45 (4H, m), 3.60-3.75 (3H, m), 3.83 (1H, d, J=12.0Hz), 3.91 (2H, t, J=6.4Hz), 5.00-5.10 (1H, m), 6.70-6.85 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m)

実施例43

5

15

 $4-\left[\left(4-\Upsilon/2 \right) \right]$ $-\left(2,3,4,6-\tau\right)$ $-\left(2,3,4,6-\tau\right)$ $-\left(2,3,4,6-\tau\right)$ $-\left(2,3,4,6-\tau\right)$ $-\left(2,3,4,6-\tau\right)$ $-\left(4-\tau\right)$ $-\left(4-\tau\right)$

 1 H-NMR (500MHz, CD₃OD) δ ppm:

10 2.06 (3H, s), 2.42 (3H, s), 3.20-3.45 (4H, m), 3.55-3.75 (3H, m), 3.80-3.90 (1H, m), 5.00-5.10 (1H, m), 7.05-7.20 (4H, m)

実施例44

5-xチルー $3-(\beta-D-f)$ ルコピラノシルオキシ) -4-[(4-x)チルチオフェニル) メチル] -1 H - ピラゾール

 $4-[(4-イソプロポキシフェニル) メチル] -5-メチル-3-(2,3,4,6-テトラー〇ーアセチル-<math>\beta$ -D-グルコピラノシルオキシ) -1H-ピラゾールの代わりに $5-エチル-4-[(4-メチルチオフェニル) メチル] -3-(2,3,4,6-テトラー〇-アセチル-<math>\beta$ -D-グルコピラノシル

20 オキシ) - 1 H - ピラゾールを用いて、実施例35と同様の方法で標記化合物 を合成した。

 1 H-NMR (500MHz, CD₃OD) δ ppm:

1.06 (3H, t, J=7.6Hz), 2.42 (3H, s), 2.47 (2H, q, J=7.6Hz), 3.25-3.45 (4H, m), 3.60-3.80 (3H, m), 3.80-3.90 (1H, m), 5.00-5.10 (1H, m), 7.10-7.20 (4H, m)

25 m)

実施例 4 5

3-(β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-((4-イソプロピルフェニル)

メチル] -5-メチル-1H-ピラゾール

 $4-\{(4-4)$ プロポキシフェニル)メチル $\}-5-$ メチル-3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ $\}-1$ H-ピラゾールの代わりに $4-\{(4-4)$ プロピルフェニル)メチル $\}-5-$ メチル-3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ)-1H-ピラゾールを用いて、実施例35と同様の方法で標記化合物を合成した。

 $^{1}H-NMR$ (500MHz, CD₃OD) δ ppm:

1.20 (6H, d, J=6.9Hz), 2.05 (3H, s), 2.75-2.90 (1H, m), 3.25-3.45 (4H, m),

10 3.55-3.90 (4H, m), 5.00-5.10 (1H, m), 7.00-7.15 (4H, m)

実施例 4 6

 1 H-NMR (500MHz, CD₃OD) δ ppm: 2.42 (3H, s), 3.25-3.50 (4H, m), 3.69 (1H, dd, J=4.9, 12.0Hz), 3.75-3.90 (3H, m), 4.90-5.10 (1H, m), 7.10-7.20 (4H, m)

25 実施例47

4-ベンジル-3- (β-D-グルコピラノシルオキシ) -5-トリフルオロ メチル-1 H-ピラゾール

4- [(4-イソプロポキシフェニル) メチル] -5-メチル-3-(2, 3,

4, 6-テトラ-O-アセチル- β -D-グルコピラノシルオキシ) -1 H- ピラゾールの代わりに 4-ベンジル-3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル- β -D-グルコピラノシルオキシ) -5-トリフルオロメチル-1 H- ピラゾールを用いて、実施例 35 と同様の方法で標記化合物を合成した。

5 ¹H-NMR (500MHz, CD₃OD) δ ppm: 3.25-3.45 (4H, m), 3.67 (1H, dd, J=5.3, 12.0Hz), 3.80-3.95 (3H, m), 4.97 (1H, d, J=7.4Hz), 7.05-7.25 (5H, m)

実施例48

10 $3 - (\beta - D - 0) + (\beta - D$

15 4,6ーテトラー〇ーアセチルー β -Dーグルコピラノシルオキシ)ー5ート リフルオロメチルー1 Hーピラゾールを用いて、実施例35と同様の方法で標 記化合物を合成した。

 $^{1}H-NMR$ (500MHz, CD₃OD) δ ppm:

3. 25-3. 45 (4H, m), 3. 67 (1H, d, J=5. 4, 12. 1Hz), 3. 73 (3H, s), 3. 75-3. 90 (3H,

20 m), 4.90-5.00 (1H, m), 6.70-6.85 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m)

実施例49

25 4-[(4-7)] 4-(2, 3, 4, 6-7) 2-(2, 3, 4, 6-7) 4-(2, 3, 4, 6-7) 3-(2, 3, 4, 6-7) 4-(3, 4, 6-7) 3-(3, 4, 6-7)

キシ) - 1 H-ピラゾールを用いて、実施例35と同様の方法で標記化合物を 合成した。

 $^{1}H-NMR$ (500MHz, CD₃OD) δ ppm:

2. 04 (3H, s), 3. 25-3. 45 (4H, m), 3. 55-3. 75 (3H, m), 3. 73 (3H, s), 3. 80-3. 90

5 (1H, m), 5.00-5.10 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m)

実施例50

4-ベンジル-3- (β-D-グルコピラノシルオキシ) -5-メチル-1H -ピラゾール

- 10 4-[(4-7)]
- 15 ¹H-NMR (500MHz, CD₃OD) δ ppm: 2.05 (3H, s), 3.25-3.45 (4H, m), 3.60-3.90 (4H, m), 5.00-5.10 (1H, m), 7.05-7.25 (5H, m)

実施例51

4-[(4-7)] ロポキシフェニル)メチル]-5-メチル-3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ)-1H-ピラゾールの代わりに4-[(4-メトキシフェニル)メチル]-1,5-ジメ

25 チルー3ー(2,3,4,6ーテトラーOーアセチルーβーDーグルコピラノシルオキシ)ピラゾールを用いて、実施例35と同様の方法で標記化合物を合成した。

 $^{1}H-NMR$ (500MHz, CD₃OD) δ ppm:

2. 06 (3H, s), 3. 25-3. 45 (4H, m), 3. 55-3. 70 (6H, m), 3. 73 (3H, s), 3. 75-3. 90 (1H, m), 5. 00-5. 10 (1H, m), 6. 70-6. 80 (2H, m), 7. 05-7. 15 (2H, m)

実施例52

5 $3-(\beta-D-0)$ ルコピラノシルオキシ) -1-メチルー4- (4-メチルチ オフェニル) メチル) -5-トリフルオロメチルピラゾール

4-[(4-7)] ロポキシフェニル)メチル]-5-メチル-3-(2,3,4,6-テトラ-0-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ)-1 H-ピラソールの代わりに1-メチル-4-[(4-メチルチオフェニル)メチル]

10 -3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-5-トリフルオロメチルピラゾールを用いて、実施例35と同様の方法で標記化合物を合成した。

 $^{1}H-NMR$ (500MHz, CD₃OD) δ ppm:

2. 42 (3H, s), 3. 30-3. 50 (4H, m), 3. 69 (1H, dd, J=4.7, 12. 0Hz), 3. 75-3. 90 15 (6H, m), 5. 25-5. 35 (1H, m), 7. 05-7. 20 (4H, m)

実施例53

1-xチルー3-(β-D-グルコピラノシルオキシ) <math>-4-[(4-x)チルチオフェニル) メチル] -5-トリフルオロメチルピラゾール

- 20 4-〔(4-イソプロポキシフェニル)メチル〕-5-メチル-3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-1H-ピラゾールの代わりに1-エチル-4-〔(4-メチルチオフェニル)メチル〕-3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-5-トリフルオロメチルピラゾールを用いて、実施例35と同様の
- 25 方法で標記化合物を合成した。

 1 H-NMR (500MHz, CD₃OD) δ ppm: 1.38 (3H, t, J=7.1Hz), 2.42 (3H, s), 3.30-3.50 (4H, m), 3.60-3.75 (1H, m), 3.75-3.90 (1H, m), 4.14 (2H, q, J=7.1Hz), 5.25-5.35 (1H, m), 7.05-7.20 (4H, 37

m)

10

実施例54

 $3 - (β - D - f / \nu) + f / \nu) - 4 - (4 - f / \nu) + f / \nu$

5 メチル] -1-プロピル-5-トリフルオロメチルピラゾール

4-[(4-7)] ロポキシフェニル)メチル]-5-メチル-3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ)-1 H-ピラゾールの代わりに4-[(4-メチルチオフェニル)メチル]-1-プロピル-3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ)-5-トリフルオロメチルピラゾールを用いて、実施例35と同様

 $^{1}H-NMR$ (500MHz, CD₃OD) δ ppm:

0. 90 (3H, t, J=7. 4Hz), 1. 75-1. 90 (2H, m), 2. 42 (3H, s), 3. 30-3. 50 (4H, m), 3. 69 (1H, dd, J=4.9, 12. 0Hz), 3. 75-3. 90 (3H, m), 4. 00-4. 10 (2H, m),

15 5. 25-5. 35 (1H, m), 7. 05-7. 20 (4H, m)

の方法で標記化合物を合成した。

実施例55

20 1,2-ジヒドロー4ー [(4ーイソプロポキシフェニル) メチル] -5ーメ チルー3Hーピラゾールー3ーオンの代わりに1,2ージヒドロー5ーメチルー4ー [(4ーメチルフェニル) メチル] -3Hーピラゾールー3ーオンを用いて実施例15と同様の方法で5ーメチルー4ー [(4ーメチルフェニル) メチル] ー3ー(2,3,4,6ーテトラーOーアセチルーβーDーグルコピラノシルオキシ) ー1Hーピラゾールを合成した。ついで4ー [(4ーイソプロポキシフェニル) メチル] -5ーメチルー3ー(2,3,4,6ーテトラーOーアセチルーβーDーグルコピラノシルオキシ) ー1Hーピラゾールの代わりに5ーメチルー4ー [(4ーメチルフェニル) メチル] -3ー(2,3,4,6ーテトラーターフトラーターフェニー) メチル] ー3ー(2,3,4,6ーテトラーターフトラーターフェニー) メチル] ー3ー(2,3,4,6ーテトラーターフトラーターフェニー) メチル] ー3ー(2,3,4,6ーテトラーターフトラーターフェニー) メチル] ー3ー(2,3,4,6ーテトラーターフェニー)

 $-O-アセチル-\beta-D-グルコピラノシルオキシ) -1 H-ピラゾールを用いて、実施例35と同様の方法で標記化合物を合成した。$

 1 H-NMR (500MHz, CD₃OD) δ ppm:

2. 04 (3H, s), 2. 26 (3H, s), 3. 25-3. 45 (4H, m), 3. 55-3. 90 (4H, m), 5. 00-5. 10

5 (1H, m), 6.95-7.15 (4H, m)

実施例56

- 1, 2-ジヒドロー4ー [(4ーイソプロポキシフェニル) メチル] -5ーメチルー3Hーピラゾールー3ーオンの代わりに4ー [(4ーエチルフェニル) メチル] -1, 2ージヒドロー5ーメチルー3Hーピラゾールー3ーオンを用いて実施例15と同様の方法で4ー [(4ーエチルフェニル) メチル] ー5ーメチルー3ー(2, 3, 4, 6ーテトラーOーアセチルーβーDーグルコピラノシルオキシ) ー1Hーピラゾールを合成した。ついで4ー [(4ーイソプロポキシフェニル) メチル] ー5ーメチルー3ー(2, 3, 4, 6ーテトラーOーアセチルーβーDーグルコピラノシルオキシ) ー1Hーピラゾールの代わりに4ー [(4ーエチルフェニル) メチル] ー5ーメチルー3ー(2, 3, 4, 6ーテトラーOーアセチルーβーDーグルコピラノシルオキシ) ー1HーピラゾールをラークーアセチルーβーDーグルコピラノシルオキシ) ー1Hーピラゾールを
- 20 用いて、実施例35と同様の方法で標記化合物を合成した。 ¹H-NMR (500MHz, CD₃OD) δ ppm:
 - 1. 18 (3H, t, J=7.6Hz), 2. 04 (3H, s), 2. 57 (2H, q, J=7.6Hz), 3. 25-3. 45 (4H, m), 3. 55-3. 90 (4H, m), 5. 00-5. 10 (1H, m), 6. 95-7. 20 (4H, m)

25 実施例57

3 - (β - D - Ø / ν - 2) - 4 - (4 - ∀ + ν - 2) + 4 - (4 - ∀ +

1, 2-ジヒドロー4ー [(4-メチルチオフェニル) メチル] -5-トリフ

ルオロメチルー3Hーピラゾールー3ーオンの代わりに1,2ージヒドロー4ー [(4ーメチルフェニル)メチル]ー5ートリフルオロメチルー3Hーピラゾールー3ーオンを用いて実施例26と同様の方法で4ー [(4ーメチルフェニル)メチル)ー3ー(2,3,4,6ーテトラーOーアセチルーβーDーグルコピラノシルオキシ)ー5ートリフルオロメチルー1Hーピラゾールを合成した。ついで4ー [(4ーイソプロポキシフェニル)メチル]ー5ーメチルー3ー(2,3,4,6ーテトラーOーアセチルーβーDーグルコピラノシルオキシ)ー1Hーピラゾールの代わりに4ー [(4ーメチルフェニル)メチル]ー3ー(2,3,4,6ーテトラーOーアセチルーβーDーグルコピラノシルオキシ)ー5ートリフルオロメチルー1Hーピラゾールを用いて、実施例35と同様の方法で標記化合物を合成した。

 1 H-NMR (500MHz, CD₃OD) δ ppm: 2.25 (3H, s), 3.20-3.45 (4H, m), 3.55-3.70 (1H, m), 3.70-3.90 (3H, m), 4.80-4.95 (1H, m), 6.90-7.15 (4H, m)

15

実施例58

ートリフルオロメチルー 1 Hーピラゾールを用いて、実施例 3 5 と同様の方法 で標記化合物を合成した。

 $^{1}H-NMR$ (500MHz, CD₃OD) δ ppm:

1. 18 (3H, t, J=7.6Hz), 2. 50-2. 60 (2H, m), 3. 15-3. 40 (4H, m), 3. 55-3. 65 (1H, m), 3. 70-3. 90 (3H, m), 4. 80-4. 95 (1H, m), 6. 95-7. 15 (4H, m)

実施例 5 9

5

 $3 - (\beta - D - 0) - 0$ - 1 - 1 - 2 - 3 - 4 - 3 - 4

- 10 1, 2ージヒドロー4ー [(4ーメチルチオフェニル) メチル] ー5ートリフルオロメチルー3Hーピラゾールー3ーオンの代わりに1, 2ージヒドロー4ー [(4ーイソプロピルフェニル) メチル] ー5ートリフルオロメチルー3Hーピラゾールー3ーオンを用いて実施例26と同様の方法で4ー [(4ーイソプロピルフェニル) メチル] ー3ー(2, 3, 4, 6ーテトラー〇ーアセチルーβーDーグルコピラノシルオキシ) ー5ートリフルオロメチルー1Hーピラゾールを合成した。ついで4ー [(4ーイソプロポキシフェニル) メチル] ー5ーメチルー3ー(2, 3, 4, 6ーテトラー〇ーアセチルーβーDーグルコピラノシルオキシ) ー1Hーピラゾールの代わりに4ー [(4ーイソプロピルフェニル)メチル] ー3ー(2, 3, 4, 6ーテトラー〇ーアセチルーβーDーグルコピラノラルオキシ) ー5ートリフルオロメチルー1Hーピラゾールを用いて、実
- 20 ラノンルオキン) 5 トリフルオロメチル- 1 H ピラソールを用いて、実 施例 3 5 と同様の方法で標記化合物を合成した。 ¹H-NMR (5 0 0 MH z, C D₃O D) δ ppm:

1. 20 (6H, d, J=6. 9Hz), 2. 75-2. 85 (1H, m), 3. 15-3. 40 (4H, m), 3. 55-3. 65 (1H, m), 3. 70-3. 90 (3H, m), 4. 80-4. 95 (1H, m), 7. 00-7. 15 (4H, m)

25

実施例60

1, $2-ジヒドロ-4-[(4-メチルチオフェニル)メチル]-5-トリフルオロメチル-3H-ピラゾール-3-オンの代わりに4-[(4-クロロフェニル)メチル]-1, <math>2-ジヒドロ-5-トリフルオロメチル-3H-ピラゾール-3-オンを用いて実施例26と同様の方法で4-[(4-クロロフェニル)メチル]-3-(2, 3, 4, 6-テトラー〇ーアセチル-<math>\beta$ -D-グルコピラノシルオキシ)-5-トリフルオロメチル-1H-ピラゾールを合成した。ついで4-[(4-イソプロポキシフェニル)メチル]-5-メチル-3-(2, 3, 4, 6-テトラー〇ーアセチル- β -D-グルコピラノシルオキシ)-1H-ピラゾールの代わりに4-[(4-クロロフェニル)メチル]-3-(2, 3, 4, 6-テトラー〇-アセチル- β -D-グルコピラノシルオキシ)-5

10 3, 4, 6ーテトラーOーアセチルーβーDーグルコピラノシルオキシ) -5 ートリフルオロメチルー1Hーピラゾールを用いて、実施例35と同様の方法で標記化合物を合成した。

¹H-NMR (500MHz, CD₃OD) δ ppm: 3.20-3.40 (4H, m), 3.55-3.70 (1H, m), 3.75-3.90 (3H, m), 4.80-4.95 (1H, m), 7.10-7.25 (4H, m)

実施例61

3- (β-D-グルコピラノシルオキシ) -4- 〔(4-イソプロポキシフェニル) メチル〕 -5-メチル-1H-ピラゾール(50mg)及び炭酸セシウム (0.20g) のN, N-ジメチルホルムアミド(1ml)懸濁液に、50℃にてヨードプロパン (0.036ml)を加え一晩撹拌した。反応混合物に水を加え、ODS固相抽出法(洗浄溶媒:蒸留水、溶出溶媒:メタノール)により精製した。得られた粗精製物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:塩化メチレン/メタノール=8/1)により精製して3-(β-D-グルコピラノシルオキシ)-4- 〔(4-イソプロポキシフェニル)メチル〕-5-メチル-1-プロピルピラゾール(28mg)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (500MHz, CD₃OD) δ ppm:

0.87 (3H, t, J=7.4Hz), 1.26 (6H, d, J=6.0Hz), 1.65-1.80 (2H, m), 2.07 (3H, s), 3.25-3.45 (4H, m), 3.55-3.75 (3H, m), 3.75-3.95 (3H, m), 4.40-4.60 (1H, m), 5.00-5.10 (1H, m), 6.70-6.80 (2H, m), 7.00-7.10 (2H, m)

5

実施例62

ヨードプロパンの代わりにヨードエタンを用いて、実施例61と同様の方法 10 で標記化合物を合成した。

 1 H-NMR (500MHz, CD₃OD) δ ppm:

1. 26 (6H, d, J=6.0Hz), 1. 29 (3H, t, J=7.2Hz), 2. 08 (3H, s), 3. 25-3. 45 (4H, m), 3. 55-3. 75 (3H, m), 3. 75-3. 90 (1H, m), 3. 96 (2H, q, J=7.2Hz), 4. 40-4. 60 (1H, m), 5. 00-5. 10 (1H, m), 6. 70-6. 80 (2H, m), 7. 00-7. 10 (2H, m)

15

実施例63

1-x+y-3-(β-D-0)ルコピラノシルオキシ) -4-(4-y++y) フェニル) メチル] -5-y+y+y-y

3-(β-D-グルコピラノシルオキシ) -4- [(4-イソプロポキシフェ
 20 ニル)メチル] -5-メチル-1H-ピラゾールの代わりに3-(β-D-グルコピラノシルオキシ) -4- [(4-メトキシフェニル)メチル] -5-メチル-1H-ピラゾール、ヨードプロパンの代わりにヨードエタンを用いて、実施例61と同様の方法で標記化合物を合成した。

 1 H-NMR (500MHz, CD₃OD) δ ppm:

25 1.29 (3H, t, J=7.1Hz), 2.07 (3H, s), 3.20-3.45 (4H, m), 3.55-3.75 (6H, m), 3.82 (1H, dd, J=2.0, 12.0Hz), 3.90-4.05 (2H, m), 5.00-5.10 (1H, m), 6.70-6.85 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m)

実施例64

 $3-(\beta-D-\mathcal{I})$ ルコピラノシルオキシ) $-4-((4-\mathcal{I})\mathcal{I})\mathcal{I}$ ロポキシフェ 5 =ル)メチル]-5-メチルー 1 H-ピラゾールの代わりに $3-(\beta-D-\mathcal{I})\mathcal{I}$ -1 H-ピラゾールを用いて、実施例 6 1 と同様の方法で標記化合物を合成した。

 $^{1}H-NMR$ (500MHz, CD₃OD) δ ppm:

10 0.87 (3H, t, J=7.5Hz), 1.65-1.80 (2H, m), 2.07 (3H, s), 3.35-3.45 (4H, m), 3.60-3.75 (3H, m), 3.73 (3H, s), 3.75-3.85 (1H, m), 3.85-3.95 (2H, m), 5.00-5.10 (1H, m), 6.70-6.85 (2H, m), 7.00-7.15 (2H, m)

実施例65

15 1-エチルー4- ((4-エトキシフェニル) メチル) -3- (β-D-グルコピラノシルオキシ) -5-メチルピラソール

 $3-(\beta-D-グルコピラノシルオキシ)-4-(4-イソプロポキシフェニル) メチル<math>]-5-$ メチル-1 H-ピラゾールの代わりに4-(4-エトキシフェニル) メチル]-5-メチル-3-($\beta-D-$ グルコピラノシルオキシ)

20 -1H-ピラゾール、ヨードプロパンの代わりにヨードエタンを用いて、実施 例61と同様の方法で標記化合物を合成した。

 $^{1}H-NMR$ (500MHz, CD₃OD) δ ppm:

1. 28 (3H, t, J=7.4Hz), 1. 34 (3H, t, J=7.2Hz), 2. 07 (3H, s), 3. 25-3. 45 (4H, m), 3. 55-3. 75 (3H, m), 3. 75-3. 85 (1H, m), 3. 90-4. 00 (4H, m), 5. 00-5. 10 (1H,

25 m), 6.70-6.85 (2H, m), 7.00-7.15 (2H, m)

実施例66

4 - [(4 - x + x) - x - x] - 3 - (β - D - f)ルコピラノシルオ

キシ) -5-メチル-1-プロピルピラゾール

 $3-(\beta-D-グルコピラノシルオキシ)-4-[(4-イソプロポキシフェニル)メチル]-5-メチルー1H-ピラゾールの代わりに<math>4-[(4-x)+2]$ ンフェニル)メチル]-5-メチルー3-($\beta-D-グ$ ルコピラノシルオキシ)-1H-ピラゾールを用いて、実施例61と同様の方法で標記化合物を合成した。

 1 H-NMR (500MHz, CD₃OD) δ ppm:

0.87 (3H, t, J=7.6Hz), 1.34 (3H, t, J=7.1Hz), 1.65-1.80 (2H, m), 2.07 (3H, s), 3.25-3.45 (4H, m), 3.55-3.75 (3H, m), 3.81 (1H, dd, J=2.1, 12.1Hz),

10 3.85-4.05 (4H, m), 5.00-5.10 (1H, m), 6.70-6.85 (2H, m), 7.00-7.15 (2H, m)

実施例67

3-(β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-[(4-イソプロポキシフェニル)メチル]-5-メチル-1H-ピラゾールの代わりに4-[(4-エチルフェニル)メチル]-5-メチル-3-(β-D-グルコピラノシルオキシ)-1H-ピラゾール、ヨードプロパンの代わりにヨードエタンを用いて、実施

20 例61と同様の方法で標記化合物を合成した。

 1 H-NMR (500MHz, CD₃OD) δ ppm:

1. 17 (3H, t, J=7.6Hz), 1. 28 (3H, t, J=7.2Hz), 2. 06 (3H, s), 2. 56 (2H, q, J=7.6Hz), 3. 25-3. 45 (4H, m), 3. 55-3. 75 (3H, m), 3. 75-3. 85 (1H, m), 3. 90-4. 00 (2H, m), 5. 00-5. 10 (1H, m), 7. 00-7. 15 (4H, m)

25

15

実施例 68

 $3-(\beta-D-f)$ ルコピラノシルオキシ)-4-[(4-f)]ロポキシフェニル)メチル] -5-メチル-1 H-ピラゾールの代わりに4-[(4-x)]フェニル)メチル] -5-メチル $-3-(\beta-D-f)$ ルコピラノシルオキシ)-1 H-ピラゾールを用いて、実施例6 1 と同様の方法で標記化合物を合成し

5 た。

 $^{1}H-NMR^{+}(500MHz, CD_{3}OD)$ δ ppm:

0.87 (3H, t, J=7.4Hz), 1.17 (3H, t, J=7.6Hz), 1.65-1.80 (2H, m), 2.06 (3H, s), 2.56 (2H, q, J=7.6Hz), 3.25-3.45 (4H, m), 3.60-3.95 (6H, m), 5.00-5.10 (1H, m), 7.00-7.15 (4H, m)

10

15

実施例69

1-7チルー $3-(\beta-D-7)$ ルコピラノシルオキシ) -4-[(4-7)]ロポキシフェニル) メチル] -5-メチルピラゾール

ョードプロパンの代わりにプロモブタンを用いて、実施例61と同様の方法 で標記化合物を合成した。

 $^{1}H-NMR$ (500MHz, CD₃OD) δ ppm:

0.92 (3H, t, J=7.4Hz), 1.20-1.40 (8H, m), 1.60-1.75 (2H, m), 2.07 (3H, s), 3.25-3.45 (4H, m), 3.55-3.75 (3H, m), 3.81 (1H, dd, J=2.1, 12.0Hz), 3.91 (2H, t, J=7.2Hz), 4.45-4.55 (1H, m), 5.00-5.10 (1H, m), 6.70-6.80 (2H, m),

20 7.00-7.10 (2H, m)

実施例70

25 ョードプロパンの代わりに2-ブロモプロパンを用いて、実施例61と同様 の方法で標記化合物を合成した。

 1 H-NMR (500MHz, CD₃OD) δ ppm:

1.26 (6H, d, J=6.0Hz), 1.30-1.40 (6H, m), 2.08 (3H, s), 3.15-3.45 (4H, m),

3. 55-3. 75 (3H, m), 3. 78 (1H, dd, J=2. 3, 12. 0Hz), 4. 35-4. 45 (1H, m), 4. 45-4. 55 (1H, m), 5. 00-5. 10 (1H, m), 6. 70-6. 80 (2H, m), 7. 00-7. 10 (2H, m)

試験例1

10

15

20

25

5 ヒトSGLT2活性阻害作用確認試験

1) ヒトSGLT2発現プラスミドベクターの作製

Super Script preamplification em (Gibco-BRL:LIFE TECHNOLOGIES) を用いて、 ヒト腎臓由来のtotal RNA (Ori gene) をオリゴdTをプラ イマーとして逆転写し、PCR増幅用cDNAライブラリーを作製した。上記 ヒト腎 c DNAライブラリーを鋳型として、配列番号1及び2で示される下記 のオリゴヌクレオチド0702F及び0712Rをプライマーに用い、PCR 反応によりヒトSGLT2をコードするDNA断片を増幅した。増幅されたD NA断片をクローニング用ベクターpCR (Invitrogen) にこのキ ットの標準法に従いライゲーションした。常法により大腸菌HB101株に導 入した後、形質転換株をカナマイシン 5 O μ g/m l を含む L B 寒天培地で選 択した。この形質転換株の1つからプラスミドDNAを抽出精製し、配列番号 3 及び 4 で示される下記のオリゴヌクレオチド、-0 71 4 F および 0 71 5 R をプライマーとして用いPCR反応によりヒトSGLT2をコードするDNA 断片を増幅した。増幅されたDNA断片を制限酵素XhoI及びHindII Iで消化した後、Wizard purification System(P romega)により精製した。この精製したDNA断片を融合化蛋白質発現 用ベクターpcDNA3.1(-) Myc/His-B (Invitroge n)の対応する制限酵素部位に組み込んだ。常法により大腸菌HB101株に 導入した後、形質転換株をアンピシリン50μg/mlを含むLB寒天培地で 選択した。この形質転換株からプラスミドDNAを抽出精製し、ベクターpc DNA3. 1 (-) My c/His-Bのマルチクローニング部位に挿入され たDNA断片の塩基配列を調べた。Wellsらにより報告されたヒトSGL

T2 (Am. J. Physiol., Vol. 263, pp. 459-465 (1992)) に対し、このクローンは1塩基の置換(433番目のイソロイシンをコードするATCがGTCに置換)を有していた。この結果433番目の残基のイソロイシンがバリンに置換したクローンを得た。このカルボキシ末端側最終残基のアラニンの次から配列番号5で示されるペプチドを融合化したヒトSGLT2を発現するプラスミドベクターをKL29とした。

配列番号1 ATGGAGGAGCACACAGAGGC

配列番号2 GGCATAGAAGCCCCAGAGGA

配列番号3 AACCTCGAGATGGAGGAGCACACAGAGGC

10 配列番号4 AACAAGCTTGGCATAGAAGCCCCAGAGGA 配列番号5 KLGPEQKLISEEDLNSAVDHHHHHH

2) ヒトSGLT2一過性発現細胞の調製

ヒトSGLT2発現プラスミドKL29を電気穿孔法によりCOS- 7細胞 (RIKEN CELL BANK RCB0539) に導入した。電気穿孔 法はジーンパルサーII (Bio-Rad Laboratories)を用 15 い、OPTI-MEM I培地 (Gibco-BRL:LIFE TECHN OLOGIES) 500 µ 1 に対しCOS-7細胞2×106個とKL29 Oμgを含む0. 4 cmキュベット内で0. 290 kV、975μFの条件下 行った。遺伝子導入後、細胞を遠心分離により回収し細胞1キュベット分に対 し1m1のOPTI-MEM I培地を加え懸濁した。この細胞懸濁液を96 20 ウェルプレートの 1 ウェルあたり 1 2 5 μ l ずつ分注した。 3 7 ℃、 5 % C O₂ の条件下一晩培養した後、10%ウシ胎仔血清(三光純薬)、100units /mlペニシリンGナトリウム(Gibco-BRL:LIFE TECHN OLOGIES)、100μg/ml硫酸ストレプトマイシン(Gibco-B RL:LIFE TECHNOLOGIES) を含むDMEM培地 (Gibc 25 o-BRL:LIFE TECHNOLOGIES) を1ウェルあたり125 μ 1 ずつ加えた。翌日まで培養しメチルーα - D - グルコピラノシド取り込み 阻害活性の測定に供した。

3) メチルーα-D-グルコピラノシド取り込み阻害活性の測定

試験化合物をジメチルスルホキシドに溶解し、取り込み用緩衝液(140m M塩化ナトリウム、2mM塩化カリウム、1mM塩化カルシウム、1mM塩化 ·マグネシウム、5mMメチルーαーDーグルコピラノシド、10mM2ー [4 - (2-ヒドロキシエチル) - 1 - ピペラジニル] エタンスルホン酸、5 mM トリス (ヒドロキシメチル) アミノメタンを含む緩衝液 p H 7. 4) で希釈し、 阻害活性測定用の検体とした。ヒトSGLT2一過性発現COS-7細胞の培 地を除去し、1ウェルあたり前処置用緩衝液(140mM塩化コリン、2mM 塩化カリウム、1mM塩化カルシウム、1mM塩化マグネシウム、10mM2 10 -(4-(2-)) 「ロー・ -(4-) 「ロー・ -(4-) 」 エタンスルホン酸、 5 mMトリス (ヒドロキシメチル) アミノメタンを含む緩衝液 p H 7. 4) を 200μ1加え、37℃で10分間静置した。前処置用緩衝液を除去し、再度 同一緩衝液を200µ1加え、37℃で10分間静置した。作製した検体52 5μ 1に 7μ 1のメチルーα-D-(U-14C)グルコピラノシド(Ame rsham Pharmacia Biotech)を加え混合し、測定用緩 15 衝液とした。対照群用に試験化合物を含まない測定用緩衝液を調製した。また 試験化合物非存在下並びにナトリウム非存在下の基礎取り込み測定用に塩化ナ トリウムに替えて140mMの塩化コリンを含む基礎取り込み測定用緩衝液を. 同様に調製した。前処置用緩衝液を除去し、測定用緩衝液を1ウェルあたり7 20 5 μ 1 ずつ加え3 7℃で2時間静置した。測定用緩衝液を除去し、洗浄用緩衝 液(140mM塩化コリン、2mM塩化カリウム、1mM塩化カルシウム、1 mM塩化マグネシウム、10mMメチルーα-D-グルコピラノシド、10m M2- [4-(2-ヒドロキシエチル)-1-ピペラジニル] エタンスルホン 酸、5mMトリス(ヒドロキシメチル)アミノメタンを含む緩衝液pH7.4) を1ウェルあたり200μ1ずつ加えすぐに除去した。この洗浄操作をさらに 25 2回行い、0.2N水酸化ナトリウムを1ウェルあたり75μlずつ加え細胞 を可溶化した。可溶化液をピコプレート (Packard) に移し、150μ lのマイクロシンチ40 (Packard) を加えマイクロプレートシンチレ

ーションカウンター トップカウント (Packard) にて放射活性を計測した。対照群の取り込み量から基礎取り込み量を差し引いた値を100%とし、取り込み量の50%阻害する濃度 (IC_{50} 値) を濃度ー阻害曲線から最小二乗法により算出した。その結果は以下の表1の通りである。

5

[表1]

試験化合物	IC ₅₀ 値 (nM)
実施例35	181
実施例36	441
実施例37	3 4 6
実施例38	702
実施例39	185
実施例43	8 4
実施例44	509
実施例45	441
実施例46	679
実施例48	415
実施例49	383
実施例52	8 3 5
実施例55	280
実施例56	190
実施例58	6 3 4
WAY - 123783	> 1 0 0 0 0 0

試験例2

尿糖排泄促進作用確認試験

10 方法A)

実験動物として一晩絶食したSD系ラット(SLC、雄性5週齢、120~. 150g) を用いた。試験化合物 25. 40 mg をエタノール 762 μ l に懸 濁させ、ポリエチレングリコール400 3.048mlおよび生理食塩水3. 81mlを加え溶解し、3.3mg/ml溶液とした。この溶解液の一部を生 理食塩水:ポリエチレングリコール400:エタノール=5:4:1にて希釈 し、3.3、1、0.33 (mg/ml) の各濃度の溶解液を調製した。これ らを3ml/kgの用量(10、3、1mg/kg)でラットに対し皮下投与 した。対照群用に生理食塩水:ポリエチレングリコール400:エタノール= 5:4:1のみを3ml/kgの用量で皮下投与した。皮下投与直後に200 g/lグルコース水溶液を10ml/kgの用量(2g/kg)で経口投与し 10 た。皮下投与は26G注射針および1mlシリンジを用いて行った。経口投与 はラット用ゾンデおよび2.5mlシリンジを用いて行った。1群あたりの頭 数は3頭とした。投与終了後から代謝ケージにて採尿を行った。採尿時間はグ ルコース投与後から4時間とした。採尿終了後、尿量を記録し、尿中に含まれ るグルコースの濃度を測定した。グルコース濃度の定量は臨床検査キット:グ ルコースBテストワコー(和光純薬)を用いて行った。尿量と尿中グルコース 濃度から4時間での1個体あたりの尿糖排泄量を求めた。 - 方法B)

実験動物として一晩絶食したSD系ラット (SLC、雄性7週齢、180~20 220g)を用いた。試験化合物10mgをエタノール300μ1に懸濁または溶解させ、ポリエチレングリコール400 1.2mlおよび生理食塩水1.5mlを加え溶解し、3.3mg/ml溶液とした。この溶解液の一部を生理食塩水:ポリエチレングリコール400:エタノール=5:4:1にて希釈し、3.3、0.33、0.033(mg/ml)の各濃度の溶解液を調製した。ラットの体重を測定し、試験化合物溶液を3ml/kgの用量(10.1.0

ラットの体重を測定し、試験化合物溶液を3ml/kgの用量(10、1、0.1mg/kg)で尾静脈内投与した。対照群用に生理食塩水:ポリエチレングリコール400:エタノール=5:4:1のみを3ml/kgの用量で尾静脈内投与した。尾静脈内投与直後に200g/lグルコース水溶液を10ml/

kgの用量(2g/kg)で経口投与した。尾静脈内投与は26G注射針および1mlシリンジを用いて行った。経口投与はラット用ゾンデおよび2.5mlシリンジを用いて行った。1群あたりの頭数は3頭とした。グルコース投与終了後から代謝ケージにて採尿を行った。採尿時間はグルコース投与24時間とした。採尿終了後、尿量を記録し、尿中に含まれるグルコース濃度を測定した。グルコース濃度の定量は臨床検査用キット:グルコースBテストワコー(和光純薬)を用いて行った。尿量、尿中グルコース濃度および体重から24時間での体重200gあたりの尿糖排泄量を求めた。

その結果は以下の表2の通りである。

10

[表2]

試験化合物	方法	用量 (mg/kg)	尿糖排泄量(mg)
実施例35	В	0.1	1 6
		1	7 4
		1 0	188
実施例45	A	1	22.1
		3	83.2
		1 0	153.3
	В	0.1	2
		1	4 5
		1 0	1 3 2

試験例3

急性毒性試験

15 方法A)

試験化合物に0.5%カルボキシメチルセルロースナトリウム水溶液を加え、100mg/mlの懸濁液とした。実験動物としては、4時間絶食した雄性6

~ 7週齢ICR系マウス(日本クレア, 28~33g, 1群5例)を用いた。 上記懸濁液を10ml/kg(1000mg/kg)の用量で上記実験動物に 経口投与し、24時間観察した。

方法B)

- 5 試験化合物に生理食塩水:ポリエチレングリコール400:エタノール=5: 4:1を加え、200mg/mlの懸濁液とした。実験動物としては、4時間 絶食した雄性5週齢ICR系マウス(日本クレア、26~33g、1群5例) を用いた。上記懸濁液を3ml/kg(600mg/kg)の用量で上記実験 動物に皮下投与し、24時間観察した。
- 10 その結果は以下の表3の通りである。

[表3]

試験化合物	方法	死亡例
実施例35	В	0/5
実施例45	Α	0/5

[産業上の利用可能性]

本発明の前記一般式(I)で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体およびその薬理学的に許容される塩は、ヒトSGLT2活性阻害作用を有し、腎臓での糖の再吸収を抑制し過剰な糖を尿中に排泄させることにより、優れた血糖低下作用を発揮する。それ故、本発明の前記一般式(I)で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩を有効成分として含有させることにより優れた糖尿病、糖尿病性合併症、肥満症などの予防または治療剤を提供することができる。

また、前記一般式(V) および(VII)で表される化合物およびその塩は、前記一般式(I)で表される化合物またはその薬理学的に許容される塩を製造する際の中間体として重要であり、この化合物を経由することにより、前記一

般式 (I) で表される本発明の化合物またはその薬理学的に許容される塩を容易に製造することができる。

54

請求の範囲

1. 一般式

$$R^2$$
 Q^1
 N
 N
 R^1

5 (式中の R^1 は水素原子または低級アルキル基であり、 Q^1 および T^1 はどちらか 一方が式

で表される基であり、他方が低級アルキル基またはハロ低級アルキル基であり、 R²は水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、ハロ低級アルキル基またはハロゲン原子である)で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩。

2. 一般式

$$\mathbb{R}^{21} \longrightarrow \mathbb{T}^{11}$$

$$\mathbb{Q}^{11} \longrightarrow \mathbb{N}$$

$$\mathbb{R}^{11}$$

15 (式中の R^{11} は水素原子または炭素数 $1\sim3$ の直鎖状又は枝分かれ状のアルキル基であり、 Q^{11} および T^{11} はどちらか一方が式

で表される基であり、他方が炭素数1~3の直鎖状又は枝分かれ状のアルキル 基であり、R²¹ は炭素数1~4の直鎖状又は枝分かれ状のアルキル基、炭素数 1~3の直鎖状又は枝分かれ状のアルコキシ基または炭素数1~3の直鎖状又 は枝分かれ状のアルキルチオ基である)で表される請求項1記載のグルコピラ ノシルオキシピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩。

3. 一般式

10 (式中の R^{12} は水素原子、エチル基、プロピル基またはイソプロピル基であり、 Q^{12} および T^{12} はどちらか一方が式

で表される基であり、他方がメチル基であり、R²² はエチル基、エトキシ基、 イソプロポキシ基またはメチルチオ基である)で表される請求項2記載のグル 15 コピラノシルオキシピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩。

4. 請求項1、2または3記載のグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体 またはその薬理学的に許容される塩を有効成分としてなる医薬組成物。

- 5. ヒトSGLT2活性阻害剤である請求項4記載の医薬組成物。
- 6. 糖尿病の予防又は治療剤である請求項4記載の医薬組成物。

5

- 7. 肥満症の予防又は治療剤である請求項4記載の医薬組成物。
- 8. 一般式

$$R^2$$
 Q^2
 N
 N
 R^1

- 10 (式中の R^1 は水素原子または低級アルキル基であり、 Q^2 および T^2 はどちらか 一方が2, 3, 4, 6ーテトラーOーアセチルー β -Dーグルコピラノシルオキシ基であり、他方が低級アルキル基またはハロ低級アルキル基であり、 R^2 は 水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、ハロ低級アルキル基またはハロゲン原子である)で表されるグルコピラノシルオキシ
- 15 ピラゾール誘導体またはその塩。
 - 9. 一般式

(式中の $R^{2'}$ は低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、ハ 20 ロ低級アルキル基またはハロゲン原子であり、 $R^{3'}$ は低級アルキル基である)

WO 01/16147 PCT/JP00/05678

57

で表されるベンジルピラゾール誘導体またはその塩。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/05678

	IFICATION OF SUBJECT MATTER C1 ⁷ C07H17/02, C07D231/20, A61	K31/7056, A61P3/04, 3/10)	
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both nat	tional classification and IPC		
	SEARCHED			
Int.	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ C07H17/02, C07D231/20, A61K31/7056, A61P3/04, 3/10			
	ion searched other than minimum documentation to the		in the fields searched	
Electronic d	ata base consulted during the international search (name	of data have and where providently see	rob terms used)	
CAPI	SUS (STN), MEDLINE (STN), EMBASE (ST	e of data base and, where practicable, sea [N]	ren terms useu)	
C. DOCUI	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
A	US, 524111, A (Department of M Analytical Chemistry), 28 Decem & US, 5264451, A	Medicinal Chemistry and ber, 1993 (28.12.93)	1-9	
A	US, 5264451, A (American Home Products Corp.), 23 November, 1993 (23.11.93) & US, 5274111, A		1-9	
A	KUEBAL B., 'Simple synthesis of 9 4-(heteroarylmethyl) phenols and their acylation.' Liebigs Ann. Chem., 1980, Vol.9, pages 1392 to 1401 & Database CAPLUS on STN, AMERICAN CHEMICAL SOCIETY (ACS), (Columbus, OH, USA), DN.94: 47172		9	
A	PEERCE B.E., 'Molecular mechanism of two noncompetitive inhibitors of sodium-glucose cotransporter: comparison of DCCD and PCMB.', Am. J. Physiol., 1993, Vol.264, No.2, Pt.1, pages G300 to G305 & Database CAPLUS on STN, AMERICAN CHEMICAL SOCIETY (ACS), (Columbus, OH, USA), DN.118: 228571			
	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.		
"A" docum conside "E" earlier date "L" docum cited to special "O" docum means "P" docum	"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance earlier document but published on or after the international filing date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention amont be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be special reason (as specified) document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is considered to involve an inventive step when the document is considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art			
Date of the	Date of the actual completion of the international search 06 November, 2000 (06.11.00) Date of mailing of the international search report 14 November, 2000 (14.11.00)			
	nailing address of the ISA/ anese Patent Office	Authorized officer		
Facsimile N		Telephone No.		

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(1PC))			
Int. Cl' C07H17/02, C07D231/20, A61K31/7056, A61P3/04, 3/10			
B. 調査を行った最	テった分野 支小限資料 (国際特許分類 (IPC))		
•	117/02, C07D231/20, A61K31/7056, A61P3/04, 3/10		
int. Ci Corr	111/02, 60/0201/20, 101101/ 1000, 1011 0/ 01/0/ 10		
最小限資料以外	トの資料で調査を行った分野に含まれるもの		
n mas e missipp		والمراجع والمعاون والمراجع والمواجع والمواجع والمراجع والمواجع والمراجع والمحاج والمراجع والم	
国際調査で使	用した電子データベース(データベースの名称、	 調査に使用した用語)	
	, MEDLINE (STN), EMBASE (STN)	,	
CAPLUS (STN)	, MEDITIE (STA), EMDAGE (STA)		
C. 関連す	ると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*		きは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	US, 5274111, A (Department of Medicin		1-9
	Analytical Chemistry) 28.12月.1993		
	& US, 5264451, A		.
A	US, 5264451, A (American Home Produc	ts Corp.)	1-9
23.11月.1993(23.11.93)			
	& US, 5274111, A		.
	•		
区 C欄の続	きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。
	のカテゴリー	の日の後に公表された文献	ナカネケギガスなって
「A」特に関	連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す	出願と矛盾するものではなく、	発明の原理又は理論
「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 の理解のために引用するもの			
「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行の新規性又は進歩性がないと考えられるもの			
日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 文献 (理由を付す) 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに			
「O」ロ頭による開示、使用、展示等に官及する文献 よって進歩性がないと考えられるもの 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献			
国際調査を完了した日 国際調査報告の発送日 14.11.00			
06.11.00			
国際調査機関の名称及びあて先 特許庁審査官(権限のある職員) 4 C 9 4 5 5			
日本国特許庁 (ISA/JP) 森井 隆信 印 年 郵便番号100-8915			
東京	都千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101	内線 3451

こ(続き).	関連すると認められる文献	ARTHUR L. W
月用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
	KUEBAL B., 'Simple synthesis of 4-(heteroarylmethyl)phenols and their acylation.' Liebigs Ann. Chem., 1980, Vol. 9, pages 1392 to 1401 & Database CAPLUS on STN, AMERICAN CHEMICAL SOCIETY (ACS), (Columbus, OH, USA), DN. 94:47172	9
A	PEERCE B. E., Molecular mechanism of two noncompetitive inhibitors of sodium-glucose cotransporter: comparison of DCCD and PCMB. Am. J. Physiol., 1993, Vol. 264, No. 2, Pt. 1, pages G300 to G305 & Database CAPLUS on STN, AMERICAN CHEMICAL SOCIETY (ACS), (Columbus, OH, USA), DN. 118:228571	5-7
	*	ŀ
	·	
	*	
		-

様式PCT/ISA/210 (第2ページの続き) (1998年7月)

Applicant: FRICK, et al. Appl. No.: 10/734,573 Filing Date: 12/12/2003

Docket No.: DEAV2002/0087 US NP

PRIOR ART